



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

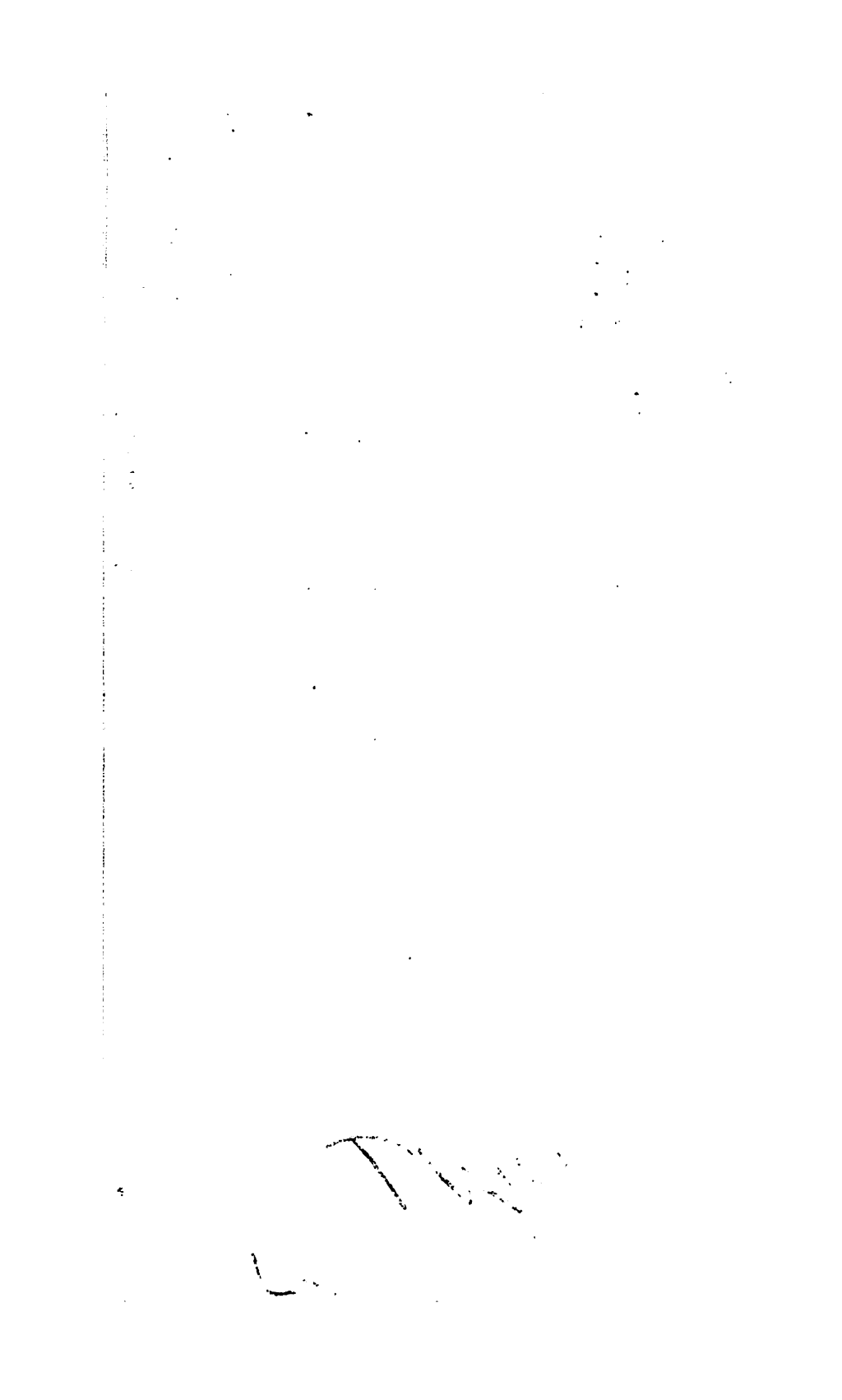
NYPL RESEARCH LIBRARIES



3 3433 06273163 7

1, Mineralogy, Chemical

S 7D

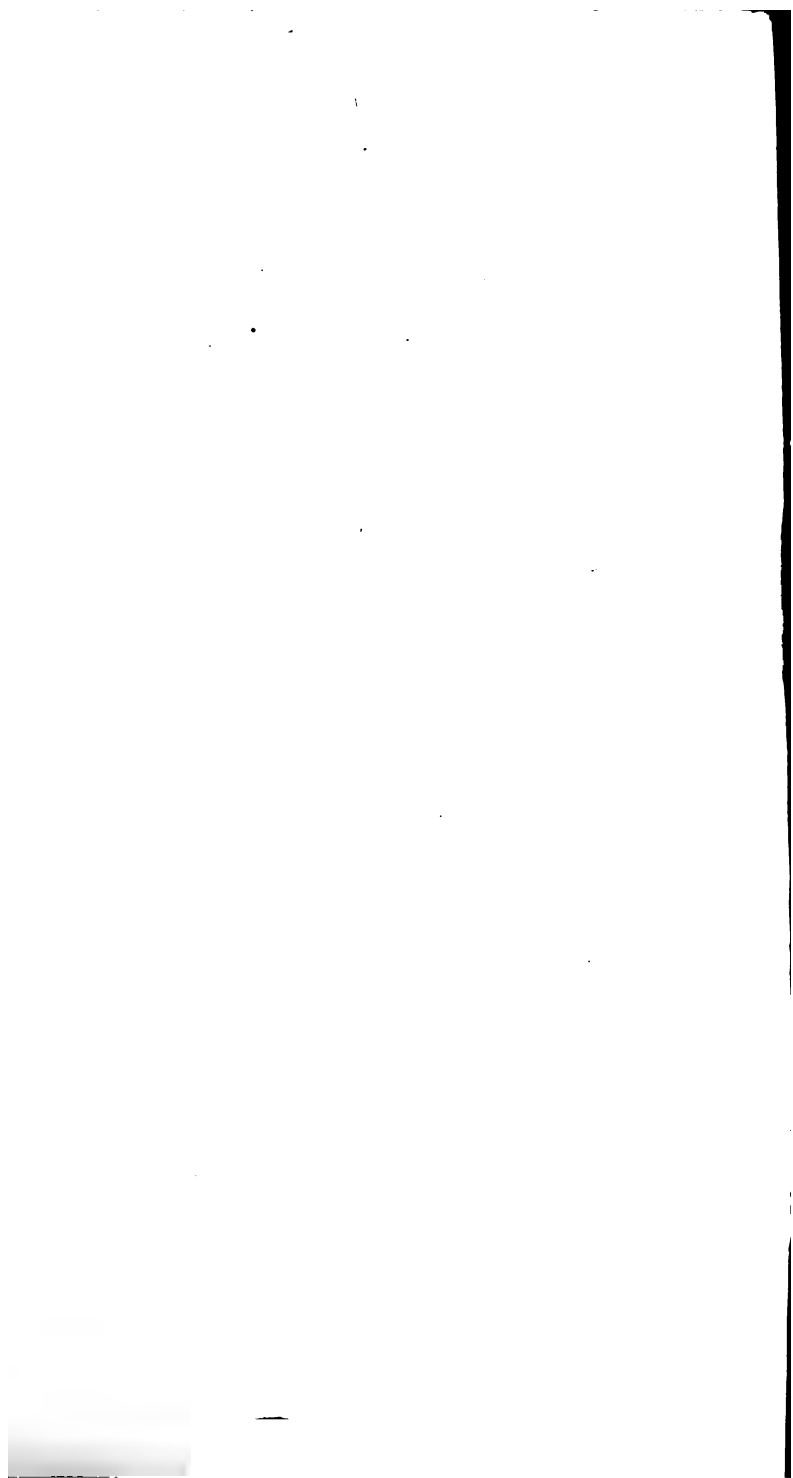


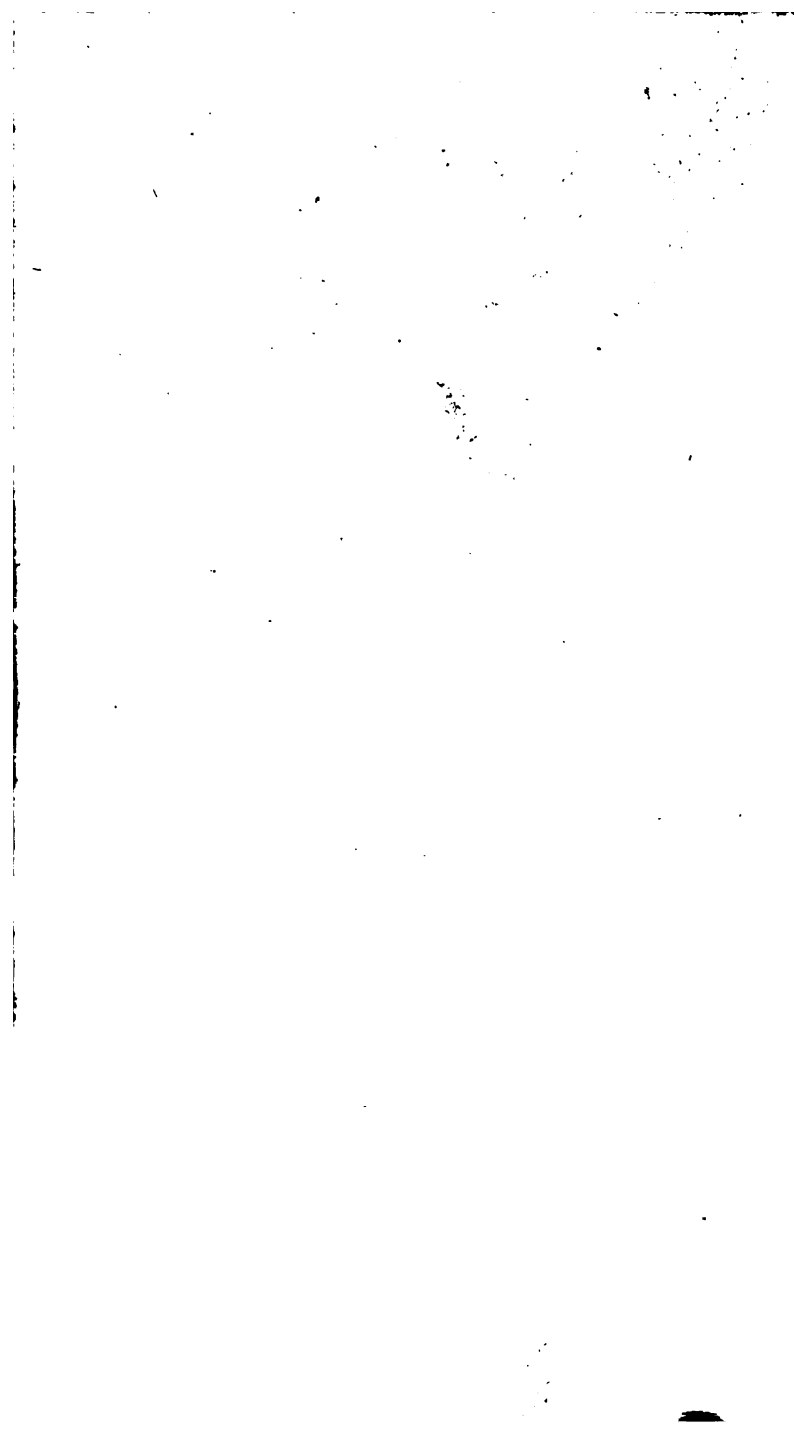
1. The first part of the document is a list of names and titles, including "The Hon. Mr. Justice" and "The Hon. Mr. Justice".

2. The second part of the document is a list of names and titles, including "The Hon. Mr. Justice" and "The Hon. Mr. Justice".

3. The third part of the document is a list of names and titles, including "The Hon. Mr. Justice" and "The Hon. Mr. Justice".







Handbuch
zur
chemischen Analyse
der
Mineralkörper.



von
W. A. Lampadius.

Professor der Chemie und des Hüttenwesens an der
Freiberger Bergakademie.

Freiberg, 1801.

Im Verlage der Graesschen Buchhandlung.

01.01.15

01.01.15

01.01.15

01.01.15
01.01.15
01.01.15

01.01.15

01.01.15

01.01.15

Er. Hochwohlgebohrnen Gnaden

dem

H e r r n

Carl Wilhelm Benno
von Hennig,

Churfürstlichen Sächsischen Kammerherren und
Berghauptmann,

wie auch sämmtlichen verehrungswürdi-
gen Mitgliedern

E. Churf. Sächs. hochlöbl.
Oberbergamtes

als Beweis seiner Verehrung und
Dankbarkeit in Unterthänigkeit

der Verfasser.

Vorrede

Dieses Handbuch ist zunächst für Chemiker, Mineralogen und Hüttenleute bestimmt. Es soll allen denen, welche sich selbst mit der Analyse der Mineralkörper und Hüttenproducte beschäftigen wollen, als Leitfaden und denjenigen, welche dergleichen Analysen zu benutzen und zu verstehen wünschen, zur Erklärung dienen. Wer das schwierige der analytischen Arbeiten kennt, dem wird hoffentlich die Herausgabe dieses Werkes nicht unangenehm seyn. Ich darf es auch nicht läugnen, daß ich seit den sechs Jahren die ich auf der hiesigen Bergakademie die analytische Chemie lehre, mehrmals zu diesem Unternehmen aufgefordert worden bin. Ich habe mich nach Möglichkeit bemühet meinem vorgesetzten Zwecke zu entsprechen, und daher auch den Plan zu diesem Handbuche mehreren meiner gelehrten Freunde zur Beurtheilung vorgelegt, so wie ihren Rath bestens benützte.

Außerdem daß ich meinen großen Vorgängern in der Analyse, Bergmann, Kirwan, Klaproth und Westrumb nachzukommen trachtete, wird man viel-

B) Verschiedene Ansichten des Ofens mit dem bedeckten Sandbade.

a) der Ofen welcher mit Torf geheizt wird. Die durch das Feuer erregten Dämpfe ziehen aus dem Feuerloche wieder zurück,

b) der Kasten von Eisenblech mit Sand gefüllt,

c) gläserne Fenster in dem hölzernen Aufsatz.

C) Der Apparat zur Schmelzung mit dem durch Lebensluft verstärkten Feuer.

D) Der Apparat zur Untersuchung des Gehaltes an Kohlensäure in Mineralwässern.

E) Der silberne Tiegel mit dem gläsernen Helm.

F) Ein Glasheber zum Abziehen gewisser Flüssigkeiten von den Niederschlägen.

G) Ein porzellanerner Filtrirtrichter nebst dem Filter.

H) Ein feines sehr leichtes Glasölßchen zu der Bestimmung des Gehaltes der Kohlensäure in festen Stoffen gebräuchlich.

Einleitung.

§. 1.

Die Beschäftigung des Chemikers sind dreyfach. Er zerlegt Körper, er setzt Körper zusammen, und bildet neue Substanzen die zuvor in der Natur nicht existirten. Er zerlegt den Zinnober in Schwefel und Quecksilber, setzt aus den letztern wieder Zinnober zusammen und ändert den Zucker in Alcohol um.

§. 2.

Wir werden uns hier vorzüglich mit der Zerlegung der Mineralkörper beschäftigen, und da der Zweck dieser Arbeit immer nur Analysis der genannten Körper ist, so habe ich diese Beschäftigung vorzugsweise analytische Chemie genannt. Diese Benennung dürfen wir aber blos von dem Zwecke abstrahiren; da übrigens

Lampadius analyt. Chemie. A gens

— 2 —

gens bey jeder Zerlegung auch Zusammensetzungen statt finden.

§. 3.

Jede Analyse wird um so richtiger angenommen werden können, je deutlicher sie durch eine Synthese der zerlegten Stoffe bewiesen werden kann. Diese Bestimmtheit ist uns aber nur bey wenigen Mineralkörpern verstattet. Größtentheils sind dem Chemiker die Wege unbekannt, auf welchen die Natur ihre Gemische seit Jahrtausenden bildete, und er muß sich mit der Zergliederung begnügen. Vielleicht finden auch hier und da unter den Händen des Analytikers neue Zerlegungen und Zusammensetzungen statt, und er erhält wie bey den organischen Körpern Producte statt Educte. In diesem Falle wird es um so schwerer werden die Natur nachzuahmen.

§. 4.

Vollkommene Analysen der Mineralkörper sollten billig, so weit es die Natur erlaubt, bis auf die Elemente derselben fortgesetzt werden. Sehr oft müssen wir uns aber, um die Arbeit nicht zu weit auszudehnen, damit begnügen: die nähern Bestandtheile der Fossilien anzugeben. Dieses ist vorzüglich da der Fall wo wir die Elemente der Körper selbst nicht sinnlich einfach darstellen können. So berechnen wir z. B. bey einem ausgeschiedenen Me-

Metallkalke die Menge des in ihm enthaltenen Säurestoffes nach der Quantität der kohlensauren Luft, welche wir erhalten wenn er mit Kohle geglühet wird. In vielen Fällen können wir überhaupt aus dem bey der Analyse erhaltenen Product auf einen oder den andern Bestandtheil des Fossils schließen, wie wir z. B. aus der Menge von Schwespath, welche aus irgend einer Flüssigkeit durch salzsaure Schwärerde niedergeschlagen ist, auf die Menge der in Flüssigkeit enthalten gewesenen Schwefelsäure schließen, u. s. w. Sicherer geht man freylich immer, wenn man den Bestandtheil einzeln darstellen kann.

S. 5.

Ueber den Nutzen der chemischen Analyse der Mineralkörper werde ich wenig zu sagen haben, da er jedem, der sich mit der Natur beschäftigt, von selbst einleuchtet. Für den Mineralogen ist dieser Theil der Chemie unentbehrlich. Denn 1) führt er zur genauern Kenntniß und Bestimmung der Fossilien, und bey der genauern Beschreibung derselben bieten die Lehre von den äußern Kennzeichen und diejenige von den Mischungsverhältnissen dieser Körper einander die Hand. Selbst derjenige berühmte Mineraloge, der Hr. B. R. Werner, welcher im eigentlichen Sinne des Wortes als Schöpfer der Oryctognosie allgemein anerkannt wird, ist von der Nothwendigkeit die Chemie als Hülfswissenschaft

A 2

bey

bei der Anordnung der Fossilien zu gebrauchen, so überzeugt, daß nur diejenigen ihn eines andern beschuldigen, die ihn nicht ganz gefaßt haben. 2) Ist die analytische Chemie für den Geognosten und Geologen ganz unentbehrlich, da es wohl niemanden einfallen sollte, Hypothesen über die Lagerung und Entstehung der Fossilien zu entwerfen, der nicht mit der Grundmischung der Mineralkörper, den Eigenschaften der Auflösung- und Niederschlagungsmittel für dieselben, so wie mit denen bei diesen Operationen wirkenden Verwandtschaften bekannt wäre. 3) Kann die ökonomische Mineralogie nur verstanden werden wenn man die Bestandtheile und Eigenschaften der Mineralkörper kennt. — Wie wird man jemanden das Kalzbrennen begreiflich machen können, wenn er die Bestandtheile des rohen Kalkes nicht kennt?

§. 6.

Von der äußersten Wichtigkeit ist die analytische Chemie der Mineralkörper für den wissenschaftlichen Hüttenmann. Sobald dieser seinen Hüttenprozeß richtig beurtheilen, vorkommenden Fehlern abhelfen, oder die bestehende Arbeit vervollkommen will, muß er doch die Bestandtheile der Körper, welche er verarbeitet, genau kennen. Hat er sich mit der Analyse der Fossilien beschäftigt so wird es ihm auch nicht schwer werden, seine dort gesammelten Erfahrungen auf die Zergliederung der Hüttenwaare,

waare, Produkte und Abfälle zweckmäßig anzuwenden.

§. 7.

Also dem Mineralogen und Hüttemanne ist die analytische Chemie unentbehrlich; dem Arzte dem Apotheker, dem Oekonomen, dem Meteorologen und jedem der sich mit der Naturwissenschaft beschäftigt, kann sie nützlich werden. Die Belegẽ hiezu wird jeder selbst leicht auffinden können, und da es meine Absicht nicht ist, diesem angewandten Theile der Chemie eine Lobrede zu halten, sondern nur dem Anfänger den Gesichtspunkt anzuzeigen, aus welchen er die analytische Chemie zu betrachten hat, so übergehe ich das weitere, was sich noch sagen ließe, mit Stillschweigen.

§. 8.

Von der andern Seite wollen wir nun aber auch diejenigen Erfordernisse in Erwägung ziehen, welche statt finden müssen, wenn sich jemand mit der Analyse der Mineralkörper beschäftigen will.

Dryktognostische Kenntnisse sind dem Analytiker unentbehrlich, damit er überzeugt sey: er analysire das Fossil auch wirklich, welches er nennt. Gewiß haben wohl mehrere einander so widersprechende Analysen gewisser Fossilien ihren Grund in

dem Mangel an jener Kenntnisse. Vor der Analyse muß das Fossil mit der größten Sorgfalt optognostisch geprüft werden. Ist dem Chemiker diese Bestimmung nicht möglich, so ziehe er einen Drycognosten zu Rathe. Bey feingemengten Fossilien lese man nur die ganz reinen Stückchen für die Analyse aus. Bey einigen sehr feingemengten findet gar keine genaue Analyse statt. Es versteht sich daß hier nur die Rede von rein wissenschaftlichen Untersuchungen seyn kann. Bey einer solchen sieht man nur auf die Mischungstheile der Fossilien. Für den Hüttenmann aber kann in vielen Fällen eine Untersuchung der Mischungs- und Gemengtheile derselben von Nutzen seyn.*)

§. 9.

Der Analytiker muß in dem Gebiete der allgemeinen Chemie bereits bekannt seyn, und vorzüglich muß ihm die Lehre von den Verwandtschaften zu Gebote stehen. Bey jeder Analyse muß man doch den Anfang mit Schlüssen auf die Gegenwart dieses oder jenes Körpers machen. Hat man nun, durch diese auf vorläufige Versuche geleitet, gewisse Bestandtheile des Fossils kennen gelernt, so muß man den kürzesten Weg die Ver-

wand-

*) Mein Handbuch der allg. Hüttenkunde. Götting: 1801. 1 Th.

wandschaften der Auflösungs- und Niederschlagsmittel in Thätigkeit zu setzen, einzuschlagen suchen. Oft, und zumal bey neuen Körpern lernt man diese Verwandtschaften erst zufällig während der Arbeit kennen.

§. 10.

Wer es in der Analyse der Fossilien zu einiger Vollkommenheit bringen will, fange damit an, bekannte Fossilien aus mehreren Geschlechtern zu zergliedern. Ist man mit den Erscheinungen genau bekannt, welche sich bey der Zergliederung dieser äußern, so wird es leichter seyn, eine neue Erscheinung zu beobachten, und von dieser Schlüsse auf neue Bestandtheile zu ziehen. Nichts ist unrichtiger als wenn der Anfänger sogleich nach neuen Entdeckungen hascht; wenigstens wird er da viel später sein Ziel erreichen.

§. 11.

Der Analytiker muß ferner die Bereitung und Untersuchungsweise der chemischen Hülfsmittel, welche bey der Analyse gebraucht werden, verstehen. Diese müssen von der größten Reinigkeit seyn. Wie viel unvollkommene Analysen verdanken wir nicht bloß der Anwendung unreiner Reagentien. Ich wohnte selbst einst einer Analyse bey, wo man aus 100 Theilen Eisenstein 135 Theile Eisen-

kalt erhielt — weil die gebrauchte Blutlauge nicht genau gesättigt war.

Aus diesen Gründen habe ich auch die Bereitung und Untersuchung der Reagentien zu einem eigenen Theil der analytischen Chemie gemacht.

§. 124

Auf die Wahl und Reinigkeit der mechanischen Hilfsmittel bey der Analyse kommt ebenfalls sehr vieles an. Niemand hat dieses wohl mehr gefühlt, als unser berühmter Analytiker, der Hr. Prof. Klaproth^{*)}, welcher sogar die Masse des Feuersteins, dessen er sich als Möser bey der Zerreißung harter Fossilien bedient, chemisch zergliederte.

Von denen zur Untersuchung der Fossilien ganz nothwendigen mechanischen Instrumenten bemerke ich folgende:

- 1) Einen gut ziehenden Windofen, in welchem eine Eisenprobe in $\frac{1}{2}$ Stunden fließen kann. In diesem werden die Fossilien in Hinsicht ihrer Schmelzbarkeit u. s. w. untersucht. Hr. P. Klaproth bedient sich bey diesen Proben des Porzellanofens.

2) Ei-

*) S. dessen Beyträge zur Chemischen Kenntniß der Mineralkörper. 1ten Band.

2) Einen größern und einen kleinern tragbaren Windofen von starken Eisenblech, zu den Versuchen über Verpuffung, Destillation; um Röhren zum Glühen zu bringen und andere ähnliche Arbeiten in demselben zu unternehmen. Die Destillation aller Säuren unternehme ich in solchen Ofen mit Holzkohlenfeuer, wobey ich bequemer und vortheilhafter arbeite,

3) Ziegel von verschiedener Beschaffenheit, als einen aus reinem Silber, welcher 2 bis 3 Unzen Wasser fassen kann und mit einem Deckel versehen seyn muß. Der Platintiegel ist nur zu Versuchen in Weisglühfeuer nöthig, und Goldtiegel entbehrlich. Thontiegel mit und ohne Kohlenfütterung. Letztere mache ich aus Tragantischleim mit feinem Kohlenpulver zu einer Paste vermengt. Zu den Ziegeln selbst muß ein sehr reiner Thon gewählt werden. Hessische und Waldenburger Ziegel sind bey einigen Versuchen, eben so wie Kreidentiegel, erforderlich.

4) Ein zweckmäßig vorgerichtetes Sandbad, in welchen die Digestionen, Auflösungen, u. a. Arbeiten unternommen werden können. Im hiesigen churfürstlichen Laboratorio habe ich ein solches vorgerichtet, bey dessen Gebrauch auch zugleich für die Gesundheit des Arbei-

tenden geforgt ist. Der untere Theil besteht aus einem gemeinen eisernen Ofen, der mit Torf geheizt wird; darüber ruhet ein mit feinem Sande gefüllter Kasten von Eisenblech, welcher die ganze obere Seite des Ofens bedeckt. Dieses Sandbad wird von einem hölzernen Rauchfange, welcher mit Glasfenstern versehen ist, umgeben. Auf diese Weise steigen die sich während der Operation entwickelnden Dämpfe durch die hölzerne Lutte in den Schornstein auf; die Gefäße sind vor äußern Staub gesichert, und die Beobachtung der Arbeit geschiehet durch die Glasfenster.

- 5) Digerirkolbchen von dünnen weißen Glase von verschiedener Größe. Die meinigen lasse ich mit flachen Böden machen, damit sie ohne Strohfränge stehen. Um in solchen die Quantität der bey einer Auflösung kohlen-saurer Fossilien in Säuren entweichender Kohlensäure zu bestimmen, müssen sie äußerst dünn und leicht seyn. Der reisende Glasbläser Hr Krainer hat mir dergleichen Kolbchen verfertigt, welche $3\frac{1}{2}$ C. Zoll fassen und nicht mehr als 75 Gran wiegen. Mit schwerern Gläsern schadet man einer empfindlichen Waage. Wer sich Kolben von Silber, Platin und Gold anschaffen kann, wird vielleicht auch in den Fall kommen sie gebrauchen zu können. Solche metalle Kolben müssen im

im Bauche aufgeschraubt werden können, damit man sehen kann, ob sie von der untersuchten Mischung ganz gereinigt sind.

6) Retorten von verschiedener Größe, als von weissen Glase, Steingut, Porzellan. Eine Retorte von Platin habe ich mir zu der Entwicklung verschiedener Gustratten oft gewünscht. Die Kolben können den Retorten als Vorlagen dienen. Bleierne und zinnerne Destillirgeräthschaft habe ich bey der Behandlung der Flußsäure doch unzulänglich gefunden. Nach einigen Arbeiten fand ich sie durchfressen. Der bekannte Woulfische Apparat ist dem Analytiker welcher seine Reagentien selbst bereitet, kaum entbehrlich.

7) Hohle Röhren von Glas, Eisen, Kupfer und Platin gebraucht man um die Dämpfe gewisser Körper bey erhöhten Temperaturen über gewisse Fossilien streichen zu lassen. Wenn die metallenen halten sollen, müssen sie gegossen seyn.

8) Kleine Gläserne Entbindungsflaschen nebst einem kleinen pneumatischen Wasser- und Quecksilberapparat zum Auffangen der Gustratten. Eine dergleichen Vorrichtung zur Untersuchung mineralischer Wasser findet sich im 3ten Bande
 1111

meiner Sammlung chemischer Abhandlung beschrieben und abgebildet.

9) Kleine Filtrirtrichter von Glas und Porzellan. Verschllossene Röhren von Glas. Gekrümmte vergleichen; Glasköfel und Spatel, vergleichen; Kleine Heber vergleichen; Trichter und Abdampfschaalen. Von den letztern kann man sich auch einige porzellainerne und silberne oder kupferne versilberte anschaffen. Die gläsernen Zuckergläser müssen bloß einen umgebogenen Rand und keine weitem Einbiegungen haben, weil sonst das Pulver des Fossils nur mit Mühe bey dem Filtriren heraus gebracht werden kann.

10) Reibschalen und Mörser von Glas, Porzellan, Serpentin, Marmor, Agath, Feuerstein oder Bergkrystall, und einen von englischem Gußstahl.

11) Zum Filtriren dient feines durch heißes Wasser ausgefäßtes Druckpapier.

12) Ein gemeines Löthrohr nach Bergmann. Eine Vorrichtung durch das Löthrohr mit atmosphärischer Luft zu blasen. Eine dergleichen mit Lebensluft.

13) Eine genaue Waage nebst Gewicht. Die im hiesigen Churfürstlichen Laboratoris befindliche von Hrn. Bergmechanikus Studer nach Ramsden gefertigte Waage giebt den tausendsten Theil eines Quentchens noch scharf an. So ist auch bey dem Gewicht, dessen ich mich bey den Analysen bediene, das Quentchen der Eölnischen Mark in tausend Theile getheilt.

§ 13.

Beharrlichkeit bey der Arbeit ist eine Eigenschaft welche zwar jedem ausübenden Naturforscher, vorzüglich aber dem Analytiker nothwendig ist. Wie manche Zergliederungen sind mir anfänglich bey meiner Beschäftigung mit der Analyse blos darum verunglückt, weil ich es nicht erwarten konnte bis die Zersetzung des Fossils durch das Reagens oder die Filtration, das Ausfüssen und dergleichen Arbeiten mehr gehörig beendet waren! Wer nicht Wochen und Monathe lang warten kann um ein bestimmtes Resultat zu erhalten, der fange lieber die analytischen Arbeiten gar nicht an.

§ 14.

Unparthenlichkeit und Wahrheitsliebe sollte man billig anzuempfehlen gar nicht nöthig haben. Auch sey es fern von mir hier durch diese Bemerkung jemand treffen zu wollen. Wenn es aber ein-

einfällt die Analysen auf dem Papier zum Theil be-
endigen zu wollen, der bedenke wie sehr er der Wis-
senschaft durch seine Eigenliebe schadet. Er zer-
gliedert nicht um sich zu überzeugen, sondern um
im chemischen Publika als Analytiker zu gelten.

§ 15.

Die Sorge für die Erhaltung der Gesundheit
mag sich der Zergliederer wohl angelegen seyn lassen.
Wer anhaltend in eingeschlossenen Räumen mit
dampfenden Mineralsäuren arbeitet, wird früher
oder später den nachtheiligen Einfluß dieser Dämpfe
empfinden. Ableitung derselben und im Nothfall
dampfendes Ammoniac sind die hier anzuwendenden
gegenwirkenden Hülfsmittel.

§ 16.

Die Handgriffe bey der Zergliederung der Fos-
silien werden sich am deutlichsten ergeben, wenn ich
eine solche Arbeit, auf die Art wie ich sie zu versol-
gen pflege, hier der Reihe nach beschreibe.

Mit der mechanischen Zertheilung des Fossils
wird der Anfang gemacht, bey welchen man immer
darauf zu sehen hat, daß von dem mechanischen
Hülfsmittel, dessen man sich hiebey bedient, nichts
an die zu zergliedernde Masse abgesetzt werde, oder
wenn dieses, wie bey der Zerreibung einiger fest
har-

harter Fossilien in weichern Mörsern, der Fall ist, so muß man auf diesen Zuwachs an Gewicht gehörige Rücksicht nehmen. Härtere Fossilien werden zwischen Löschpapier auf dem Ambos zuerst in Stücken einer Linse groß und darunter zerschlagen, und dann erst im Mörser zerdrückt und zuletzt mit oder ohne Wasser fein zerrieben. Harte Fossilien von denen man vermuthet oder schon aus der Erfahrung weiß, daß sie im Feuer nichts als Wasser verlieren, werden geglüheth und darauf im Wasser abgelöscht, worauf sie sich weit leichter zerreiben lassen. In allen Fällen muß das Pulver so fein seyn, daß man durch das Gefühl keine einzelnen Theilchen mehr entdecken kann.

§ 17.

Fossilien aus welchen man Lustarten, Schwefel oder Wasser entwickeln will, werden gröblich zerstoßen in Retorten in Verbindung mit einer Vorlage oder mit dem pneumatischen Apparat geglüheth. Bey einer solchen Arbeit hat man genau darauf zu sehen, ob die entwickelte Lustart Produkt oder Edukt ist. So giebt der Spatheisenstein bey dem Glühen brennbare Lust, welche ein Produkt des durch seinen Braunstein zerlegten Wassers ist. Größere Mengen von gewissen Fossilien als Steinkohlen u. a. glühe ich in irdenen Retorten. Andere in kleinern Quantitäten, als das Rothbraunsteinerz aus Ungarn habe ich zum vollkommenen Verlust ihrer Kohlen-
säure

Säure in kleinen gläsernen Retorten geglihet. Bey andern habe ich den Mangel einer Retorte von Platin gar sehr gefühlt. Einigermassen kann man sich helfen wenn man mit den Vorstehern der Glashütten übereinkommt: dergleichen Gefäße aus Glase zu erhalten, welches vermöge eines größern Kieselgehaltes strengflüssiger als das gemeine ist.

Solche Retorten versehen auch sehr gut die Stelle der Sublimirgefäße; und ich unternehme alle diese Glühungen im freyen Feuer.

§ 18.

Kann man, wie bey den kohlensauern Kalkarten, dem Witherit, dem Strontian u. a., den Gehalt an luftigen Stoff durch Auflösung bestimmen, so thut man besser, und es dienen hierzu die § 12. 5) beschriebenen leichten langhalsigen Kölbchen. Man wiegt 1000 Theile des gepulverten Fossils ab, und tarirt eben so genau das Kölbchen mit 6 bis 8 mal so viel Säure als das auflösende Fossil wiegt. letzteres trägt man nun in äußerst kleinen Quantitäten so ein, daß nicht eher wieder etwas eingetragen wird, bis das jetzt eingeschüttete keine Luftbläschen mehr entwickelt. Bey dieser Operation ist große Vorsicht nöthig. Sind die Kölbchen nicht langhalsig genug oder wollte man eine höhere Temperatur als die atmosphärische anwenden.

wenden, so würde man von der Flüssigkeit, welche die aufsteigenden Luftbläschen mechanisch mit sich fortreißen, und die man, gleich einem Sprudel, über dem Fluido bemerken kann — verlieren, mithin mehr Luft entwickelt zu haben glauben, als wirklich geschehen ist. Wog das Fossil 1,000, die Säure 6,000 und das Glas 2,000 vor der Auflösung und das ganze Gewicht nach derselben betrüge noch 8,600 so würde man den Gehalt von 0,400 Luftart in dem Fossil ansehen.

§ 19.

Bei der Zerlegung des Fossils durch das Reagens kommt es auf verschiedene genau zu beobachtende Umstände an: 1) Muß man die bey der Auflösung anzuwendende Temperatur nach Beschaffenheit des zu analysirenden Fossils und des Auflösungsmittels gehörig abändern. Manche Auflösungen müssen ganz gelinde, bey einer Temperatur von 10 bis 20° Reaum. von Statten gehen. Die Auflösung des Kupfers, des Nickels, so wie der Beryllerde in Ammoniak; die Auflösung des geschwefelten Bleies in Salpetersäure dürfen z. B. nicht höher erwärmt werden. Aus den erstern entwickelt sich sonst das Ammoniak, und bey der letztern wird ein Theil des geschwefelten Bleies oxydirt und als schwefelsaures Blei niedergeschlagen. Je niedriger die Temperatur ist, um so länger muß man der Auflösung Zeit lassen. Am gewöhnlichsten

Lampadius analyt. Chemis. B ist

ist die Anwenbung der Temperatur von 20 bis 50° Reaum. im Sandbade, bey welcher die Auflösung mehrerer Erden und Metalkalke in den Säuren von Statten geht. Wenn sich auch diese Körper im abgefonderten Zustande leichter auflösen, so muß man hier darauf rechnen, daß man ihren Zusammenhang unter einander zu überwinden hat. Erfordert die Auflösung die Siedehitze, so hat man die Arbeit in einer Retorte mit angebrachter Vorlage zu unternehmen, damit man, wenn ja das siedende Auflösungsmittel etwas von dem Fossil oder dessen Bestandtheilen mit sich überreißt, das Verflüchtigte in der Vorlage wieder finde. Daß dieses letztere in manchen Fällen viel ausmachen könne, wird man durch eigne Erfahrung sehen. Vor mehreren Jahren kochte ich das Pulver gewisser Mineralien mit Aeslauge im silbernen Ziegel. Sobald ich aber fand, daß auf dem eisernen Ringe welcher den Ziegel über den Feuer hält, sich jedesmal selbst bey dem gelindesten Kochen ein kleiner Rand von der aus dem Ziegel verflüchtigten Masse bildete, fieng ich an die Abdampfung der Aeslauge bey 65 bis 70° Reaum. zu unternehmen. Da mir dieses Verfahren aber theils zu langsam war, und ich dadurch die Wirkung der Aeslauge vermindert fand: so setze ich jetzt einen genau passenden gläsernen Helm auf den Ziegel, wodurch ich nun meinen Zweck ganz erreiche.

Auf

§ 20.

Auf die Stärke des anzuwendenden Auflösungsmittels kommt ebenfalls sehr vieles an. So ändert z. B. rauchende Salpetersäure den Bleeglanz größtentheils und schnell in schwefelsäures Blei um; da die mit Wasser verdünnte das Blei langsam auflöst, wobei denn der Schwefel zurück bleibt. Für diejenigen, welche erzählte Analysen wiederholen wollen, ist es nothwendig, daß man den wahren Gehalt des Auflösungsmittel angebe, wozu die Tabellen von Hrn. Kirwan welche ich weiter unten mittheilen werde, zum Theil anwendbar sind.

§ 21.

Bei den Auflösungen des gepulverten Fossils in dem angewendeten Mittel muß man ferner dahin sehen, daß beyde Körper die gehörige Zeit mit einander in Verbindung bleiben. Die Digestionen, Kochungen und Glühungen setze man so lange fort, bis das Fossil zersezt ist, welches man bey der Arbeit selbst leicht erkennt; denn entweder wird das Pulver zum Theil aufgelöst, oder es verändert seine Farbe oder es bilden sich Niederschläge, welche leichter als das gepulverte Fossil sind. Am besten und mit dem wenigsten Verlust wird eine Analyse betrieben werden, wenn man gleich zum erstenmal das Auflösungsmittel von der Stärke und in der Menge anwendet, daß man dieselbe Arbeit nicht noch einmal mit dem Rückstande zu unternehmen braucht. Doch wird man zuweilen getäuscht. Man glaubt

das Pulver sey gehörig zerlegt, und weicht man die gegläthete oder sonst eingedickte Masse mit Wasser auf, so sondert sich doch noch etwas desselben unangegriffen ab. In einem solchen Falle muß man denn freylich die Arbeit mit dem Rückstande wiederholen. Auf die erwähnte Art ist es mir einigemal mit dem Menakan gegangen als ich ihn durch äßendes Kali zerlegte; auch nimmt der Schwefel, wenn er bey Digestionen weich wird, gern etwas von der Substanz, aus welcher er abgesondert wird, mechanisch auf. In vielen Fällen will man auch das zuerst angewendete Mittel nicht auflösen sondern nur zur Auflösung vorbereiten. Auch hier, wie überhaupt bey allen Behandlungsarten, muß man sich Zeit nehmen. Zu lange kann selten und nur da schaden, wo sich durch Einfluß der äußern Luft aufgelösete Substanzen wieder nieder schlagen könnten, als bey der Auflösung des Eisens in Schwefelsäure.

§ 22.

Die einfachsten Analysen sind diejenigen, wo man von zwey vermischten Körpern den einen auflöst, woben der andere unaufgelöst zurück bleibt. Bey mehr gemischten Fossilien ist die Zerlegungsart immer die einfachste und sicherste, wo man durch verschiedene Auflösungsmittel einen Bestandtheil nach den andern trennen kann, z. B. Kupfer, Eisen, Kohlenstoff, Kiesel-erde. Ammoniak löset zuerst das Kupfer auf, dann Salzsäure das Eisen; dar-

darauf verpufft der Kohlenstoff mit dem Salpeter, und die Kieselerde bleibt zuletzt zurück. Gewöhnlicher aber ist es, daß man z. B. von vier gemischten Substanzen zwei oder mehrere auflöst, und aus der Auflösung niederschlägt.

§ 23.

Nach der ersten Behandlung des Fossils mit einem chemischen Hülfsmittel folgt allemal erst die Filtration ehe man weiter geht. Diese an sich einfache Arbeit muß jedoch mit der größten Sorgfalt unternommen werden. 1) Muß das Papier fein, weiß und ohne Leim seyn; 2) überdies vor dem Durchsichren der Auflösung mit reinen kochenden Wasser ausgefüßt werden; 3) müssen alle Filtra eine gleiche Größe und ein bestimmtes Gewicht haben, welches letztere man nach dem Ausfüßen und vollkommenen Trocknen derselben bestimmt; 4) soll man das Filtrum so zusammen schlagen, daß keine Stelle desselben unbenutzt von der Solution durchdrungen werden kann; 5) muß die Auflösung selbst gehörig mit Wasser verdünnt seyn, damit sie das Papier nicht angreife. Schon dieserhalb muß man auch gleich anfangs nicht zu viel von dem Reagens nehmen, damit es während der Auflösung zum Theil gesättigt werde. Nur in einigen wenigen Fällen, als bey der Auflösung des Wismuthes in Schwefelsäure, läßt sich eine solche Verdünnung nicht unternehmen. 6) Endlich muß man die Menge und Art der Asche kennen, welche das

Filterpapier nach dem Verbrennen hinterläßt. Meine Filtra haben 6 Zoll im Durchmesser; sind zirkelrund und hinterlassen nach der Einscherung von 1,000 nur 0,002 Rückstand, welcher größtentheils aus Kieselerde und ein wenig Braumstein besteht.

§ 24.

Von einigen Niederschlägen oder Rückständen, welche sich schnell und schwer zu Boden setzen, kann man einen Theil der darüber stehenden Flüssigkeit zur Ersparung der Mühe und Zeit abgießen, oder mit feinen Glashebern, wie ich sie angegeben habe, abheben. Oft schwebt der Niederschlag so fein in der Flüssigkeit, daß man ihnen nicht sogleich durchs Filtern scheiden kann, und die Flüssigkeit sogar durchsichtig bleibt. Hier ist es das beste Mittel, die Flüssigkeit in einer mäßigen Wärme (30 bis 40°) mehrere Tage stehen zu lassen, worauf sie sich wird gut filtern lassen. Diese Erscheinung habe ich sehr oft bey dem aus Kali durch Essigsäure niedergeschlagenen Schwefel, bey dem blausauren Eisen, so wie bey der niedergeschlagenen schwefelsauren Schwererde bemerkt. Viele wollen sich da durch doppelte Filtra helfen. Selten geht es aber besser und doch hat man mehr Verlust zu befürchten. Hier war aber die Rede nicht von den Auflösungen welche zu verdünnt sind, um ihren Niederschlag fallen zu lassen. Diese, wie die verdünnte Auf-

Auflösung von Kiesel in Kali oder die weinsteinsaure Braunksteinlösung, muß man wieder abdampfen ehe der Niederschlag erfolgt.

§ 25.

Die Ausfällungen müssen so vollkommen als möglich unternommen werden. Ich füße den Rückstand oder den Niederschlag gleich auf dem Filter aus. In dem ablaufenden Wasser dürfen weder der Geschmack noch das chemische Prüfungsmittel fremde Substanzen anzeigen. Diese Arbeit habe ich hier und da zu leicht behandelt gesehen. Beigen sich nach der Trocknung der ausgefüßten Substanz wohl gar noch kleine Krystallen zwischen derselben, oder verpuffen die Filter, wenn man sie mit den Rückständen zum Glühen in die Porzellantiegel trägt, so hat man äußerst nachlässig ausgefüßt.

§ 26.

Um die ausgefüßten Rückstände mit wenig oder gar keinem Verlust von den Filtern vom neuen in irgend ein Gefäß zur wiederholten Behandlung mit einem chemischen Hülfsmittel zu bringen, giebt es drey Wege. Ist man überzeugt, daß man in dem Rückstände keine Substanz hat, welche durch das Feuer zerstört, oder zum Nachtheil der Analyse verändert werden kann: so trage man das vollkommen

mit dem Rückstande getrocknete Filtrum in einem Discuit-Porzellaintiegel, welcher zuvor unter der Muffel bis zum Rothglühen gebracht ist, vorsichtig ein.

Sobald das Papier gehörig eingedockert ist, zerreibt man nun den vielleicht etwas zusammengebackenen Rückstand, und nimmt bey der weitem Zergliederung auf die hinzu gekommene Asche Rücksicht.

Schlüpfrige, gelatinöse Niederschläge lassen sich am besten mit einem feinen elastischen Gold- oder Silberspatel von dem Filtrum nehmen und in den Digerirkolben eintragen. Aus Auflösungen niedergeschlagene Erden, Zinkkalk und Eiskalk durch Ammoniak präcipirt, lassen sich bis auf das geringste Theilchen auf diese Weise absondern. Einige Rückstände aber, welche ziemlich fest anliegen und doch nicht ins Feuer gebracht werden dürfen, behandle ich mit ihren Filtris folgendermaßen:

Auf das Digerirkolbchen setze ich einen Glas-
trichter, und in diesem den porcellainen Filtrir-
trichter mit sammt dem Filtrum und dem Rückstande.
Nun wird der Boden des Filtrums vorsichtig mit
einer verschlossenen Glasröhre durchstoßen, und darnach
auf der Rückstand vermittelst des (wenn es die Natur
des Rückstandes erlaubt) verdünnten Auflösungs-
mittels niedergeschwemmt. Man muß dieses Mittel
tropfen-

tropfenweise und einige Fuß hoch niederfallen lassen, um seinen Zweck zu erreichen. Zuletzt nimmt man noch etwas heißes Wasser zum vollkommenen Abspülen und Ausfüßen nach. Ein reinlicher Arbeiter wird übrigens von selbst bemerken, daß alle hier gebräuchte Instrumente gehörig nachgespült werden müssen.

§ 27.

Wenn nun die Rückstände wieder von neuem der Einwirkung gewisser Reagentien ausgesetzt sind, so kommt die Reihe an die Niederschlagung der zuvor erhaltenen Auflösung selbst.

Hierbey hat man immer darauf zu sehen, daß die gehörige Menge des rein aufgelöseten Niederschlagungsmittel nach und nach hinzugegossen werde. Bey einigen dieser Hülfsmittel hat es nichts auf sich, wenn man auch etwas mehr hinzu gießt als gerade zu der Absonderung des aufgelöseten Körpers nöthig ist. So wird es z. B. keinen Nachtheil hervorbringen, wenn man nach einer gemeinschaftlichen Solution des Silbers und Kupfers in Salpetersäure auch mehr salzigte Säure hinzu gießt als zum Fällen des Silbers als Hornsilber nöthig ist. Das Kupfer wird aus der überstehenden Flüssigkeit so gut wie zuvor durch Eisenmetall niedergeschlagen werden. Wollte man aber aus einer gemeinschaftlichen Auflösung des Kalis und der Schwefelsäure

im Wasser; die letztere durch essigsaure Schwererde fallen, und fügte von diesem Niederschlagungsmittel zu viel hinzu: so würde man die weitere Arbeit d. i. die Scheidung des Kalis aus der Essigsäure sehr erschweren. Um das letztere zu vermeiden muß man sich Zeit nehmen und von der niederschlagenden Auflösung, vorzüglich gegen das Ende, geringe Quantitäten nachtragen. Nachdem sich der Niederschlag gesetzt hat, hebe ich mit dem Glasheber einige Grane der obenstehenden Flüssigkeit aus, und untersuche in einem kleinen Glasröhrchen, ob sie noch getrübt wird oder nicht, wonach sich dann das weitere Verfahren richtet.

§ 28.

Die sicherste Art niederzuschlagen ist diejenige, wo durch das niederschlagende Mittel von mehreren in einer Auflösung befindlichen Substanzen nur eine abgefondert wird. Es seyen z. B. Silber, Eisen, Schwer- und Thonerde gemeinschaftlich in Salpetersäure aufgelöst: so wird durch salzigte Säure zuerst das Silber als Hornsilber, dann das Eisen durch blausaures Kali als Berlinerblau, darauf die Schwererde durch Schwefelsäure als schwefelsaure Schwererde, und endlich durch Ammoniak die Thonerde rein niedergeschlagen werden.

§ 29.

Oft kann man aber, wenn die Verwandtschaften der aufgelöseten Körper gegen das Auflösungsmittel einander sehr nahe kommen, nicht umhin zwei oder drey dieser Substanzen zugleich niederschlagen. In einem solchen Falle muß man, um diese zu trennen, entweder zuvor wieder filtriren oder nicht. Das letztere merke findet statt, wenn das niederschlagende Fluidum zugleich wieder Auflösungsmittel für einen von den niedergeschlagenen Körpern ist. Schlägt man Kupfer und Eisen aus dem Königswasser zugleich durch Ammoniak nieder, so darf man nur das Gemenge mit letztern übersättigen, worauf sich bey einiger Digestion das Kupfer wieder auflösen wird. Dieses kann man nun leicht durch genaue Sättigung des Ammoniake mit Essigsäure wieder aus jenem absondern. Filtration und Ausfütterung eines noch gemischten Niederschlags müssen dann erfolgen, wenn man zu der folgenden Scheidung wieder ein neues Auflösungsmittel anwenden muß.

So viel wie möglich, vermeide ich die unsichere Methode durch dasselbe Niederschlagungsmittel, verschiedene Körper aus einer gemeinschaftlichen Auflösung stufenweise abzusondern. Nur dann entschliesse ich mich hierzu, wenn mir das ganze Gebiet der einfachen und doppelten Verwandtschaften kein
anderes

anderes Absonderungsmittel zeigt. Menak und Eisen werden beyde aus der Auflösung in Salzsäure durch blausaures Kali niedergeschlagen, und zwar das Eisen zuerst blau, alsdann das Menak grün. Wie leicht ist es aber nicht versehen unter das Eisen Menak, und umgedreht unter das Menak Eisen zu bringen! Ein solches Versehen liegt in der Natur der Sache. Da man die Menge der aufgesetzten Substanzen nicht kennt — und wäre dies so dürfte man nicht zergliedern — so kann man auch die Menge der Niederschlagungsmittel, welche für eine jede zur Absonderung nöthig ist, nicht zuvor bestimmen.

§ 31.

In einigen Fällen (siehe § 24.) erfolgt die Absonderung eines Niederschlages erst durch Abdampfung der Flüssigkeit, wenn er fein mechanisch in derselben schwimmt, oder durch Verminderung des Auflösungsmittels erst niederfällt, oder sonst während der Abdampfung durch Einwirkung der Luft oder des Auflösungsmittels in seinem Fluido unauflösbar bleibt. Von der ersten und zweiten Erscheinung habe ich bereits § 24. geredet. Für die letztere führe ich als Beweis die Abdampfung der gemeinschaftlichen Auflösung von Menak und Eisen in Königswasser bis auf $\frac{2}{3}$ an, wobey sich das Menak oxydirt und als ein weißes Pulver abgesondert wird, während das Eisen in der Flüssigkeit beharrt.

§ 32.

§ 32.

Sind nun die verschiedenen Bestandtheile eines Fossils durch alle diese Arbeiten gehörig abgesondert worden, so geht man zur Bestimmung der Menge dieser Theile, wobey die äußerste Genauigkeit erfordert wird, über.

§ 33.

Die Lustarten werden am füglichsten gemessen, und nach dem Maaße ihr Gewicht bestimmt, wobey man die nach Lavoisier angegebenen Gewichte derselben zum Anhalten nehmen kann. Bey der Messung dieser Flüssigkeiten muß man ganz genau die Wärme der umgebenden Mittel und die absolute Schwere der Atmosphäre angeben, und nach Beschaffenheit der Lustarten entweder reines Wasser oder Quecksilber zum Auffangen derselben gebrauchen.

Tropfbare Flüssigkeiten werden in tarirten Gläsern gewogen.

Sublimate wiegt man mit sammt den Retortenhalse an welchem sie hängen, schabt darauf die sublimirte Substanz vom Glase ab, glühet letzteres, im Fall noch etwas hängen blieb, aus, und wiegt es nun wieder. Der Verlust giebt nun genau die Menge des Sublimats an.

§ 34.

ein Platintiegel vortrefflich seyn; im Nothfalle habe ich den silbernen gebraucht.)

Findet sich nach der Analyse bey der Summierung aller Bestandtheile ein minus, so wird man selbst wissen ob dieses vom wirklichen Verlust bey der Arbeit hergeleitet werden kann, oder ob man Ursache hat zu vermuthen: es sey während der Analyse eine Substanz entwischt, oder noch unentdeckt geblieben. Eigene Ueberzeugung muß hier entscheiden, ob man vom neuen zu suchen ausgeht oder nicht. Ein plus nach der Wägung zeigt immer ohnfehlbar an: daß etwas aus den Reagentien hinzu gekommen ist, was dem Fossil fremdartig war. Es liegt entweder am Ausfüssen oder an einem zuschwachen Ausglühen, oder die Substanz ist während der Analyse mehr oxydirt u. s. w. Jedes Resultat muß aufrichtig angegeben werden, denn kein einsichtsvoller Chemiker wird unbedingte ein Zutreffen bis auf das letzte Tausendtheilchen verlangen.

§ 35.

Mehrere Niederschläge vertragen aber das Glühen nicht, als der Schwefel, Arsenik, u. a. Diese muß man auf dem Filter vollkommen abtrocknen, welches recht gut in dem auf der Kupfertafel abgebildeten Sandbade von Statten geht. In dieses legt man eine Glastafel und läßt das Filtrum eine Stunde lang darin abtrocknen. Eben so verfährt man

man mit einem leeren, ausgesüßten Filtro von eben der Größe welches als Gegengewicht dienen soll. Das Uebergewicht auf der einen Seite giebt dann die Menge der getrockneten Substanz an.

§ 36.

Einige bey der Analyse erhaltenen Substanzen endlich lassen sich, wenn sie gut vom Filtro abgehen in kleinen leichten Gläsern schmelzen oder gelinde ausglühen, ehe man sie wiegt. Auf die Weise habe ich es einige mal mit dem Hornsilber, und dem Schwefel welche dabey noch ein beträchtliches an Wasser verloren, machen können.

§ 37.

Leichtauflöslliche oder zerfließbare Salze kann man gleich auf den Abdampfschälchen zur Trockne bringen, und schnell, ehe sie wieder Wasser anziehen, wiegen.

§ 38.

Zur Einheit dient mir bey meinen Analysen das Quentchen der Eöllnischen Mark in 1000 gleiche Theile getheilt. Der Analytiker muß sich gewöhnen mit kleinen Quantitäten des Fossils zu arbeiten, da die Fälle sehr oft eintreten, daß ihm nur wenig eines seltenen Fossils zu Gebote steht. Wer mit
 Lampadius analyt. Chemie. E einer

einer geringen Menge umzugehen weiß, lernt es auch mit einer größern; aber nicht so leicht umgedreht.

§ 39.

Die Beschäftigungen um die Bestandtheile eines Fossils zu entdecken theile ich in 3 Hauptarbeiten ein. Zuerst werden durch verschiedene Arbeiten auf dem trocknen und nassen Wege die chemischen Eigenschaften des Fossils bestimmt, aus welchen sich denn auf die Art der Bestandtheile schließen läßt. Nun folgt die zweite Arbeit, durch welche der Gang der eigentlichen Analyse selbst bestimmt wird. Zuweilen glückt es schon, die verschiedenen Bestandtheile des Fossils bey dieser Arbeit ohne Verlust zu erhalten. Dieses ist jedoch selten der Fall, da man von den erhaltenen Niederschlägen oder Rückständen gewöhnlich einen Theil zu der Untersuchung ihrer Eigenschaften verwenden muß. Die dritte Arbeit begreift nun die genaue Analyse selbst, durch welche die Quantität der Bestandtheile des Fossils bestimmt wird, in sich.

§ 40.

Schließlich bemerke ich noch über die Geschichte der chemischen Analyse der Mineralkörper, daß die Fortschritte in dieser Kunst erst mit der letzten Periode begonnen. In der mythologischen Per

Periode der Chemie dürfen wir gar keine Spuren der Zergliederungskunst suchen. In der alchemischen Periode bemühte man sich Edelgesteine zu machen, ohne die Bestandtheile der natürlichen Steine zu kennen. Man wollte den Ursprung der letztern erklären, und war über ihre Zusammensetzung in der größten Unwissenheit. Wer sich davon überzeugen will, der werfe einen Blick auf die hieher gehörigen Schriften jener Zeiten, als:

Agriçola de natura fossilium Lib. X. Basel. 1546.

Andr. Baccii Liber de gemmis ac lapidibus pretiosis: Frankf. 1643,

Thom. Bartolini tractatus de mineralibus. Hafn. 1674.

P. Anthonii Neri ars vitraria durch Kunkel übersetzt Nürnberg 1689.

In der phlogistischen Periode finden wir die Untersuchung der Fossilien auch noch größtentheils auf Versuche im Feuer eingeschränkt. Doch fiengen einige, wie z. B. Henkel, genauere Prüfungen der Fossilien an. Mit Vergnügen fand ich von diesem Chemiker bey der Zergliederung der Schlackenbäder zu Freyberg schon den Galusaufguß, Weilschensyrup, Säuren und Alcalien angewendet. S. Bresl. Samml. von Natur- und Medicingeschichten 1720. S. 316.

Gegen das Ende der phlogistischen oder zu Anfange der antiphlogistischen Periode wurde erst die Bahn zu den Untersuchungen der Mineralkörper auf dem nassen Wege betreten, und welchem Chemiker sollten wohl in dieser Hinsicht die Namen eines Bergmann und Scheele unbekannt seyn? Haben uns gleich neuere Erfahrungen manche Verirrungen Bergmanns kennen gelehrt, so stehe ich doch keinesweges an, ihn den Vater der analytischen Chemie zu nennen. Scheele hat weniger, aber sehr gründlich zergliedert. Sein unendliches Verdienst gründet sich mehr auf die genaue Bestimmung der Eigenschaften neu entdeckter Körper als auf eigentliche Analysen. Unter den ersten Analytikern jener Zeit müssen wir auch Marggrafs dankbar Erwähnung thun. In neuern Zeiten fand nun bekanntlich dieser Theil der angewandten Chemie immer mehr Verehrer.

Von den Naturforschern welche sich in den neuern Zeiten mit dergleichen Analysen beschäftigt haben, sind mir folgende bekannt: 1) Abilgaard, 2) Achard, 3) Abich, 4) Arvidson, 5) Armet, 6a) de l'Arbre, 6b) Bindheim, 6c) Baumer, 7) Berthollet, 8) Bergmann, 9) Bourdelin, 10) Brownrigg, 11) Bayen, 12) de Vondaroy, 13) Bullion, 14) Baldassari, 15) v. Born, 16) Beyer, 17) v. Buch, 18) Collet-Descorilles, 19) Clapheld, 20) Causelin, 21) Cavillier, 22) Dolomieu, 23) D'elhuyart,

23 b)

23b) Cemar, 24) Faurren, 25) Fahreni,
 26) de la Follie, 27) Femana, 28) Fictel,
 29) Fiad, 30) Fuchs, 31) Furren, 32)
 Smelin, 33a) Seergi, 33b) Seelma, 34)
 Sahn, 35) Seier, 36) Sadelin, 37) Sahl-
 lot, 38) Seetard, 39) Seibert, 40)
 Heyer, 41) Haase, 42) Hattcher, 43) Hèr-
 ner, 44) Hecht, 45) Hagen, 46) Heim,
 47) Hahnemann, 48) Herrmann, 49) Herr,
 50) Hassenraß, 51) Haquet, 52) Heim,
 53) Hoffmann, 54a) Hermèsdadt, 54b)
 Hildebrandt, 55) Himmann, 56) Girard,
 57a) d'Jesmondal, 57b) Jordan, 58) Klap-
 roth, 59) Kirwan, 60) Kaudern, 61)
 Kreniger, 62) Knoch, 63) Kink, 64) Le
 Lièvre, 65) Louis, 66) Larmann, 67)
 Laborie, 68) Lecke, 69) Mayer, (Frag)
 70) Marggraf, 71) Mayer, (Gering), 72)
 Modeer, 73) Menro, 74) Metzger, 75)
 Metherie, 76) Marquart, 77) Metel, 78)
 Martinowich, 79) Mitterpacher, 80) von
 Müller, 81) Mönch, 82) Rebel, 83) Reiz,
 84) Pelletier, 85) Gr. v. R. Püschel, 86)
 Proust, 87) Perrell, 88) Parmannin, 89)
 Pikel, 90) Richter, 91) Reck, 92) Reuß,
 93) Rinnmann, 94) Gr. v. Raimmewitz,
 95) Renovan, 96) v. Rochefaulcaud, 97)
 Rinfert, 98) v. Ruprecht, 99) Ruxler,
 100) Scheck, 101) Cami, 102) v. Carls-
 sure, 103) Scopeli, 104) Esz, 105)
 Esz

Schreiber, 106) Storr, 107) Str. v. Sternberg, 108) Sewergin, 109) Spallanzani, 110) v. Schreber, 111) Selb, 112) Su-
ckow, 113) Stucke, 114) Schmidt, 115)
Siegfried, 116) Thoren, 117) Tychsen,
118) v. Trebra, 119) Trommsdorf, 120)
Titius, 121) Vauquelin, 122) Westrumb,
123) Wiegand, 124) Webgewood, 125)
Wintzl, 126) Wenzel, 127) Wehner, 128)
Withering, 129) Watson, 130) Zauschner.

Erfahrungen bey der Wiederholung älterer Ana-
lysen haben bereits gelehrt und werden noch lehren, wel-
che unter den hier angeführten Analytikern Ansprü-
che auf Scharfsinn und Genauigkeit machen können.

§. 41.

Damit sich der Anfänger in der Scheidekunst
aber mit der Zergliederungsmethode der im vorigen §.
aufgestellten Naturforscher selbst nach Belieben be-
kannt machen kann: so führe ich zu diesem Zweck
folgende Schriften an. Die Zahlen beziehen sich
auf jene im vorigen §.

1) v. Moß's Jahrb. der Berg- und Hütten-
kunde. B. II. S. 432.

2) Neue philos. Abhandlungen der Bayer. Acad.
der Wissenschaften. B. I. 1778.

Be.

Bestimmung der Bestandtheile einiger Edel-
gesteine.

Sammlung physikalischer und chemischer Ab-
handlungen. S. 46.

3) v. Cress's Annalen. 1792. II. B. S. 13.

Dieselben. 1798. B. II. S. 3-6.

4) Dieselben. 1788. B. II.

5) Journal de physique p. Rozier, c. t. B.
XL. 1792 Juin.

6 a) Ebendas. B. XXXI. 1787. Septembr.

6 b) Schriften der berlinischen Gesellschaft Na-
turforschender Freunde. III. IV. V. VIII.
IX. X. XI.

Chemisch. Annalen. 1790. B. I. S. 490.

Dieselben. 1792. B. II. S. 317.

6 c) Naturgeschichte des Mineralreichs. S. 22.

7) Memoires de l'academie des sciences a Paris.
1786. S. 146.

Journal des mines. XXXIII. p. 608.

8) Opuscula physica et chymica. Vol. I. - II.

9) Rozier Observ. phys. Febr. 1776.

10) Philosophical Trans. B. LXIX. for the Year. 1779. 26. I.

11) Chem. Annal. B. I. 1789.

12) Mem. de l'acad. d. scienc. l'ann. MDCCLXIX.

13) Memoire d'agriculture a Paris. 1787.

14) Gli atti dell' Academia delle scienze di Siena. B. II. 1771.

15) Abhandl. einer Privatgesellschaft in Wöbmen. B. 5. 1782.

16) Chem. Annal. 1797. B. II. S. 385.

17) Beobachtungen über den Kreuzstein.

18) Journ. de mines XXX. S. 420.

Annales de Chymie B. XXIII. Abthl. 12.

19) soll mündlichen Nachrichten zufolge eine neue Art des schwefelsauren Strontians zergliedert haben.

20) Transact. of the American Philosoph. Society. B. III. 1793.

21) Journ. de Physique B. XXXI. 1787. Juillet.

22) Journ. de Mines Nr. 19.

Journ. de Phys. B. XXXVII. 1790. Sept.

23a) Chemische Bergliederung des Wolframs,
übersetzt v. Gren. Halle 1786.

23b) Grens Journal der Physik. B VIII. H. 2.
S. 288.

24) Annal. de Chym. B. I. und II. übersetzt
in Chem. Annal. 1790. B. I.

25) Chem. Annal. 1794. B. II. S. 208.

Dieselben. 1796. B. II. S. 604.

D'ell antracite. e. t. c. Firenze. 1790.

26) Seance publique de l'Academie de Rouen
le 3 Aout. 1774. et le 2 Aout. 1775.

27) Journal de physique B. XII. 1778. Juin.
et B. XXXIII, 1788. Octobr.

28) Mineralogische Aufsätze. Wien 1794.

29) Commentat, Academ. Theodoro - Palatin.
Vol. IV. physic.

30) Lenz Handbuch der Mineralogie.
Chem. Annal. 1787. B. II.

31) Annal. de Chymie. B. LXXXVI.

32) Chem. Annal. 1786. B. II,

53) Chem. Annal. 1792. B. I.

54a) Ebendieselben. 1787. B. I.

Magazin der Bergbaukunde. Thl. 4.

54b) Chem. Annal. 1797. B. I. u. 1798
B. I.

55) Chem. Annal. 1788. B. II. 1788. B. I.
1789. B. II.

Neueste Entdeck. in der Chemie. Thl. 4.
S. 24.

56) Schrift. d. Berl. Gesellsch. Naturf. Fr. B.
V. 1784.

57a) Collection de Memoir. phys. et chimi-
ques. B. I.

57b) Mineral. Chem. Beobachtung. Götting.
1800. S. 262.

58) Beiträge zur chemischen Kenntniß der Mi-
neralkörper. I. und II. Band.

59) Trans. of the royal Irish. Acad. B. VI.
1797.

Anfangsgründe der Mineralogie übers. v.
Crell, 2te Aufl. Berl. 1798.

60) Chem. Annal. 1797. B. II.

61)

61) Journ. d. Phys. B. Sept. 1775.

62) Beytr. z. d. chem. Annal. B. II. St. 1.

63) Crells Annal. 1790. B. II.

64) Journ. de Minas XLIX. pag. 27.

65) Chem. Annal. 1794. B. I.

66) Nov. Comment. Acad. Petropol. B. XIX.
1774.

67) Memoires presentes a l'acad. de scienc. a
Paris. p. divers savans. B. IX. S. 441.

68) Reise durch Sachsen in Hinsicht der Na-
turgeschichte Leipz. 1785. S. 230.

69) Der Naturforscher. 19. Stück. Halle.
1783. S. 1.

Schriften der Berl. Gesellschaft. N. Fr.
B. V. 1784.

Abhandl. der Böhm. Gesellsch. der Wissensch.
a. d. J. 1787.

70) Chemische Schriften. 2 Theile.

71) Chem. Annal. 1789. B. II. 1790. B. I.

72) Schrift. d. Berl. Gesellsch. N. Fr. B.
XL. St. I.

73)

- 93) Chem. Annal. 1785. B. 2.
- 94) ebend. 1786. B. I. 1794. B. I.
- 95) ebend. 1793. B. II.
- 96) Memoir. de l'Acad. de scienc. a Paris p.
l'anné 1786.
- 97) Chem. Annal. 1795. B. I.
- 98) Physik. Arbeit. eintr. Fr. in Wien. Quar-
tal I. 1783.
- 99) Chem. Annal. 1786. B. II.
- 100) Sammtliche physische und chemische Werke.
2ten B.
- 101) Viaggio al Montamiata Pisa. 1795.
Chem. Annal. 1796. B. II.
- 102) Grens Journ. d. Physik. B. I. S. 477.
Voyages dans les Alpes etc.
- 103) Memoires de l'acad. de Toulouse. B. III.
- 104) Mem. de l'ac. de scienc. a Paris. 1781. und
mehrern.
- 105) Journ. de phys. Vol. XXIV, A. 1784.
Mai.
- 106) Chem. Annal. 1785. B. I.
- 107)

- 107) Neue Abhandl. der Böhm. Gesellsch.
B. I. Abhandl. 12 u. 13.
- 108) Beitr. z. d. chem. Annal. B. V. S. 406.
- 109) Reisen in beyde Sicilien und einen Theil
der Appenninen. B. 1. 5.
- 110) Naturforscher. Stück 15.
- 111) Magaz. d. Bergbaukunde. B. III. S. I.
- 112) Mineralogische Beschreibung des natürl.
Zurpeths. Mannh. 1782.
- 113) Chemische Untersuchung einiger nieder-
rheinischen Fossilien. Frankf. 1793.
- 114) Neues Journal der Physik. B. III.
H. 1. S. 29.
- 115) Schriften der Berl. Gesellschaft. N. Fr.
B. III. 1782.
- 116) Chem. Journ. Thl. VI. S. 56.
- 117) Journ. d. Pharmazie. B. V. S. 121.
- 118) Erfahr. v. Innern der Gebirge. Leip.
1785. S. 90.
- 119) Neues Journ. d. Physik. B. III. S. 34.
- 120) Disf. resp. Hofman de respice uřili.
Wittenb. 1794.
- 121) Journ. des Mines. in mehrern Vol.
Scherers Journ. der Chemie desgl.
Chemische Annalen. desgl.
- 122) Lampadius analyt. Chemie. D

- 122) **Physisch-chemische Abhandlungen.**
- 123) **Chem. Annal. in mehrern Bänden.**
- 124) **Philosoph. Transact. for 1790. S. 306.**
- 125) **Chem. Annal. 1788. B. I.**
- 126) **Chemische Untersuchung des Flussspathes. Dresd. 1783.**
- 127) **Anzeig. der Leipz. ökonom. Societ. Michaelm. 1771. O. M. 71. O. M. 72.**
- 128) **Philos. Trans. for 1773. 1782. 1784.**
- 129) **Chemical Essays. B. II. S. 309.**
- 130) **Abhandl. einer Privatgesellschaft in Böhmen. B. III. 1777.**

§. 42.

Ganz vorzüglich in Hinsicht der Zergliederungskunst zu empfehlen sind:

• **Bergmann de indagando vero im Vol. I. seiner Opusc.**

Westrumb. Kurze Anl. zur Zerglieder. d. Stein u. Erdarten, im 2n Bd. d. angef. Abhandl.

Kirwan in seiner Mineralogie.

Klaproth's Beyträge durchgehends.

Vauquelin's Anl. z. chem. Anal. der Fossilien in Scherer's Journ. der Chem. B. III. S. 410.

Erster

Erster Theil.

Von der

Zubereitung der Reagentien.



Anleitung zu der Zubereitung und Prüfung der Reagentien.

§. 43.

Unter Reagentien werden hier alle die chemischen Hilfsmittel verstanden, welche der Analytiker sowohl auf dem nassen als auch auf dem trocknen Wege anzuwenden hat, um die Gegenwart irgend eines Bestandtheiles in den Mineralkörpern zu entdecken. Von diesen Hilfsmitteln verlangt man, daß sie bestimmt wirken, so daß bey den durch dieselben erhaltenen Anzeigen für das Daseyn eines Körpers kein Zweifel übrig bleibe. Die Art ihrer Anwendung kann zweyfach seyn. Denn 1) sollen sie in gewissen Fällen, als bey vorläufigen Prüfungen eines Fossils, nur die Gegenwart der Bestandtheile anzeigen; 2) aber auch zu der Zergliederung selbst anwendbar seyn. Wenn die Silberlösung in einer Flüssigkeit einen Niederschlag von

D 3

Horn.

Hornsilber bewirkt, so schliesse ich hieraus auf die Gegenwart der salzigten Säure in der Flüssigkeit. Sammle ich diesen Niederschlag genau, trockne und wiege ihn, so erfahre ich durch dieses Mittel ebenfalls die Quantität der Säure.

In allen Fällen muß das Reagens von der vollkommensten Reinigkeit seyn. In dem folgenden soll nun die Anweisung gegeben werden, wie diese Mittel zu bereiten und zu prüfen sind.

§. 44.

Von den bey der Analyse gebräuchlichen Säuren.

Diese sind: Schwefelsäure, Salpetersäure, salzigte Säure, Salzsäure, Phosphorsäure, Flußsäure, Borarsäure, Essigsäure, Zuckersäure, Weinsäure, Blausäure, Gallussäure und Kohlensäure.

§. 45.

Schwefelsäure.

Je nachdem diese Säure durch die Verbrennung des Schwefels oder mittelst der Destillation aus gemeinem Eisenvitriol bereitet ist, führt sie verschiedene

schiedene fremde Beymischungen. Die erstere ist gewöhnlich mit etwas Blei und schwefelsaurem Kali, so wie die zweyte mit Eisenkalk und Thonerde verunreinigt. Beyde Sorten führen mehr oder weniger schweflichte Säure und Wasser bey sich. Die deutsche aus Eisenvitriol gewonnene enthält gewöhnlich mehr schweflichte Säure als die englische, welche hingegen wieder etwas wasserreicher als die erstere ist.

Die Reinigung beyder Sorten der künftigen Säuren wird mittelst der Destillation unternommen, welche nach meiner Methode über dem freyen Feuer zu Destilliren ganz leicht ist. Verschiedene Chemiker haben diese Arbeit als schwer und gefährlich beschrieben. Mir ist sie aber bis jetzt noch nie misslungen, wobey ich mich auf das Zeugniß meiner Hrn. Zuhörer seit 6 Jahren berufen kann.

Man nimmt eine Retorte von gleichgeblasenem Glase, deren Boden vorzüglich nicht dick seyn darf, und deren Hals stark umgebogen ist. Sie kann 2 bis 4 Kannen Wasser fassen. Diese füllt man bis auf ein Drittel des Bauches mit der zu reinigenden Schwefelsäure an, und legt sie auf den eisernen Ring im Destillirofen. Darauf legt man einen geräumigen gut passenden Ballon so vor, daß der Retortenhals fast perpendicular in der Vorlage niederhängt. Die Verkittung ist nicht nöthig; aber

gut ist es, wenn man die Vorlage mit kaltem Wasser über Schnee umgeben hält.

Wenn alles dieses vorgerichtet ist, so legt man zuerst einige glühende Holzkohlen auf den Rost, und erwärmt die Retorte so während einer Viertelstunde stufenweise, worauf man mit der Feuerung fortfährt, bis die Säure gelinde siedet. Vom Anfange der Erwärmung an bis zum Sieden gebrauche ich bey 3 lb. Säure 30 bis 40 Minuten. Nun entwickeln sich Dämpfe und braune Tropfen von schweflichter Säure. Beyde verdicken sich in der Vorlage zu feinen Crystallen. Man fährt mit dieser ersten Destillation so lange fort, bis die fallenden Tropfen wasserhell sind, worauf man das Feuer sogleich abgehen läßt, und den Windofen mit einem Bleche bedeckt, damit die Retorte durch die äußere Luft nicht plötzlich erkalte. Nach Verlauf einiger Stunden wechselt man nun die Vorlagen. Das erhaltene Destillat kann man durch eine gelinde Erwärmung schmelzen, und in ein gleichfalls erwärmtes Glas zum Aufbewahren gießen. Wie gesagt, giebt die englische Säure selten crystallisirte schweflichte Säure; desto mehr aber die deutsche, aus welcher ich zum B. von 3 lb. käuflicher, 25 Loth abgezogen habe. Die in der Retorte rückständige Säure sieht nun weiß und trübe aus. Man giebt wieder Feuer, wie vorhin, und zieht alles bis auf etwa eine Unze Flüssigkeit ab. Will man die Retorte erhalten, so verfahre man wie oben mit der Bedeckung
des

des Ofens. Das Destillat ist nun die verlangte reine Säure.

§. 46.

Anmerkung.

Die schweflichte Säure und das Wasser sind beyde flüchtiger als die Schwefelsäure, daher sie durch das Feuer zuerst in Dampfgestalt entweichen. Die Thonerde, der Eisentalk und das Kali aber sind unter diesen Umständen ganz feuerbeständig und bleiben zurück, indem die Schwefelsäure verflüchtigt wird. Je schwerer ein Körper verflüchtigt wird, um desto leichter verdicken sich auch dessen Dämpfe, um so mehr muß man aber auch die Dämpfe nach unten zu leiten suchen.

§. 47.

Proben für die Reinigkeit der Schwefelsäure.

- a) Muß sie wasserhell von Farbe seyn; das Gegentheil zeigt einen Hinterhalt von schweflichter Säure.
- b) Ihr spec. Gewicht muß gleich 2,000 seyn.
- c) Auf einer über Kohlenfeuer erwärmten Glas-tafel muß sie rein verdampfen.

D 5

d)

d) wenn man sie mit 20 Theilen Wasser*) verdünnt hat, durch reine Blutlauge nicht blau werden;

e) eben so wenig einen Niederschlag bey der Sättigung mit Kalk absetzen.

§. 48.

Auf den Grad der Stärke der Mineralsäuren und das davon abhängende specifische Gewicht kommt bey den analytischen Arbeiten sehr vieles an. Hat man z. B. aus einem gewissen Körper eine Menge von Kali erhalten, dessen Menge man durch die Sättigung mit einer Mineralsäure bestimmen will: so muß man nothwendig die wahre Menge von reiner wasserfreyer Säure kennen, welche in einer gegebenen Menge der angewendeten wässrigen Säure enthalten ist. Ich benutze zu diesem Behuf Hrn. KIRWMAN'S treffliche Arbeiten, und theile die folgenden Tabellen aus dessen neuestem bis jetzt noch nicht übersetztem Werke: *Additional observations on the proportion of real acid in the three ancient known Mineral acid.* Dublin. 1799. — und, wie ich hoffe, hier am rechten Orte — mit.

Wah.

*) Versteht sich immer destillirtes.

Verhältniß der wahren Menge von Schwefelsäure in 100 Theilen bey der Temperatur von 60°

Das specifische Gewicht von 100 Theilen.	Gehalt an wahrer Säure.	Das specifische Gewicht von 100 Theilen.	Gehalt an wahrer Säure.
2,0000	89,29	1,6899	66,07
1,9859	88,39	1,6800	65,18
1,9719	87,50	1,6701	64,28
1,9579	86,61	1,6602	63,39
1,9439	85,71	1,6503	62,50
1,9299	84,82	1,6407	61,61
1,9168	83,93	1,6312	60,71
1,9041	83,04	1,6217	59,82
1,8914	82,14	1,6122	58,93
1,8787	81,25	1,6027	58,03
1,8660	80,36	1,5932	57,14
1,8542	79,46	1,5840	56,25
1,8424	78,57	1,5748	55,36
1,8306	77,68	1,5656	54,46
1,8188	76,79	1,5564	53,57
1,8070	75,89	1,5473	52,68
1,7959	75,00	1,5383	51,78
1,7849	74,11	1,5292	50,89
1,7738	73,22	1,5202	50,00
1,7629	72,32	1,5112	49,11
1,7519	71,43	1,5022	48,21
1,7416	70,54	1,4933	47,32
1,7312	69,64	1,4844	46,43
1,7208	68,75	1,4755	45,53
1,7104	67,86	1,4666	44,64
1,7000	66,96	1,4427	43,75

Schwe

Schwefelsäure.

Das specifische Gewicht von 100 Theilen	Gehalt an wahrer Säure.	Das specifische Gewicht von 100 Theilen.	Gehalt an wahrer Säure.
1,4189	42,86	1,2510	26,78
1,4099	41,96	1,2415	25,89
1,4010	41,07	1,2320	25,00
1,3875	40,18	1,2210	24,10
1,3768	39,28	1,2101	23,21
1,3663	38,39	1,2009	22,32
1,3586	37,50	1,1918	21,43
1,3473	36,60	1,1836	20,53
1,3366	35,71	1,1746	19,64
1,3254	34,82	1,1678	18,75
1,3149	33,93	1,1614	17,85
1,3102	33,03	1,1531	16,96
1,3056	32,14	1,1398	16,07
1,2951	31,25	1,1309	15,18
1,2847	30,35	1,1208	14,28
1,2757	29,46	1,1129	13,39
1,2668	28,57	1,1011	12,50
1,2589	27,68	1,0955	11,60

Alle diese vorigen Verhältnisse sind durch Versuche, die folgenden aber durch Schlüsse gefunden worden.

Schwe-

Schwefelsäure.

Bei dem specif. Gew. v. 100.	Wahrer Gehalt.	Bei dem specif. Gewicht v. 100.	Wahrer Gehalt.
1,0896	10,71	1,0555	5,35
1,0833	9,80	1,0492	4,46
1,0780	8,93	1,0450	3,57
1,0725	8,03	1,0396	2,67
1,0666	7,14	1,0343	1,78
1,0610	6,25		

Durch die Erhöhung oder Verminderung der Temperatur wird das specifische Gewicht dieser und anderer Säuren beträchtlich abgeändert.

So wiegt Schwefelsäure, welche 1,8360 bei 60° wiegt,

1,8292 — 70°

1,8317 — 65°

1,8382 — 55°

1,8403 — 50°

1,8403 — 49°

Berner Schwefelsäure, welche 1,7005 bei 60° wiegt,
wiegt 1,6969 — 70°

1,6983 — 65°

1,7037 — 55°

1,7062 — 50°

Berner Schwefelsäure, welche 1,3888 bei 60° wiegt,
wiegt 1,3845 — 70°

1,3866 — 65°

1,3898 — 55°

1,3926 — 49°

§. 49.

Salpetersäure:

Diese zieht der Analytiker entweder von den Fabrikanten, oder er bereitet sich dieselbe aus dem Salpeter. In dem letztern Falle wird er weniger Mühe mit der Reinigung derselben haben, als im erstern. Wenn man den Salpeter zuvor durch verschiedene Auflösungen und Crystallisationen mehr von Kochsalze reinigt, so wird natürlich auch die aus demselben zu scheidende Salpetersäure reiner ausfallen. Die Fabrikanten zerlegen den Salpeter entweder durch Vitriolöl, gewöhnlicher durch calcinirten Eisenvitriol, seltener aber durch Thon. Die meisten unternehmen die Destillation aus irdenen eisenhaltigen Geräthschaften, gießen zur Vermehrung des Gewichtes auch wohl gar noch Schwefelsäure hinzu, von welcher ohnedies schon ein Theil bey der Fabrication mit übergeht, und wenden den gemeinen Salpeter zu der Ausscheidung dieser Säure an. Aus allen diesen Ursachen findet man die käufliche Salpetersäure mit Schwefelsäure, salziger Säure, Eisenkalk und Thonerde verunreinigt, von welchen Beymischungen sie durch folgenden Proceß gereinigt wird.

§ 50.

Man nimmt z. B. 3 lb. käufliche gelbe und rauchende Salpetersäure und verdünnt diese mit
6 lb.

6 lb. Wasser. Zu dieser verdünnten Säure tröpfelt man so lange von einer salpetersauren Bleyauflösung hinzu, als noch ein Niederschlag erfolgt. Hat sich dieser vollkommen gesetzt, so hebt man die obenstehende klare Säure durch einen Heber in ein andres Glas über, und tröpfelt nun so lange salpetersaure Silberauflösung hinzu, als noch Molken entstehen und sich niederschlagen. Mit beyden Solutionen sey man behutsam, um nicht zu viel hinzu zu gießen; sonst zieht man Ble- und Silberkalk bey der Destillation mit über. In die vom Hornsilber abgeklärte Salpetersäure wird nun so lange reine Blutlauge gegossen, als noch blaue Molken, welche sich in einigen Tagen zu Boden setzen, erscheinen. Die überstehende Säure wird nun abgesehen und nach den angegebenen Vorsichtsregeln destillirt. Die zuerst übergehenden 6 lb. wässriger Säure hebt man bis auf ein andermal zur Verdünnung einer neuen Portion käuflicher Säure auf. Mit der Abziehung der letztern Quantität aber fährt man bis auf 2 bis 3 Loth bey ganz gelindem Sieden fort. Wenn der Ballon geräumig ist, gut anschloßt und kühle erhalten wird: so hat man bey der Destillation der Salpetersäure noch keine Rettung nöthig. Im Gegentheil müßte man sich des weiter unten anzugebenden Rittes bedienen. Das Destillat, dessen specifisches Gewicht man nach der Abkühlung bey 60° bestimmt, ist nun die verlangte reine Säure.

§. 51.

Anmerkung.

Der Bleykalk verläßt vermöge näherer Affinität gegen die Schwefelsäure seine vorige Vereinigung mit der Salpetersäure, und fällt mit ersterer aus der Flüssigkeit nieder; auch schlägt sich ein, jedoch geringer, Theil von salzsaurem Blei mit zu Boden. So verläßt der Silberkalk nach eben diesen Gesetzen die Salpetersäure, und fällt mit der salzigten Säure als Hornsilber nieder. Die Blutlauge wird vermöge doppelter Wahlverwandschaft zerlegt; es schlägt sich blausaures Eisen nieder, und bleibt salpetrigsaures Kali in der Flüssigkeit. Bey der Destillation kommt das mehr flüchtige Wasser zum Theil mit etwas Säure zuerst über, dann folgt die stärkere Säure, und am Boden der Retorte bleibt etwas Salpeter und Thonerde zurück. Silber- Blei- und Eisenkalk werden bey der Destillation durch die Salpetersäure zum Theil mit übergenommen.

§. 52.

Proben für die Salpetersäure.

- 1) muß sie wasserhell von Farbe seyn;
- 2) mit der salzsauren Schwererde nicht trübe werden; das Gegentheil zeigt Schwefelsäure an.
- 3)

- 3) darf sie durch Silberlösung keinen Niederschlag geben; im Gegentheil enthält sie noch salzige Säure.
- 4) Darf die Blutlauge keinen blauen Niederschlag in derselben verursachen, sonst enthält sie noch Eisen.
- 5) Kochsalzlösung und Glaubersalzauflösung sind als Mittel für die Gegenwart des etwa mit übergetriebenen Silbers oder Bleyes zu gebrauchen.
- 6) Muß die reine Salpetersäure nach der Abdampfung auf einer Glastafel keinen Fleck hinterlassen.

§ 53.

Specifisches Gewicht der Salpetersäure bey
verschiedenen Graden der Verdünnung
nach Hrn. Kirwan.

100 Thl. ders. selben spec. Gew. 60°	Gehalt an wahrer Säure.	100 Thelle spec. Ges. wicht.	Gehalt an wahrer Säure.
1,5543	73,54	1,4844	66,92
1,5295	69,68	1,4731	66,18
1,5183	69,12	1,4719	65,45
1,5076	68,39	1,4707	64,71
1,4957	67,65	1,4695	63,98

Lampadius analys. Chemie.

E

Schwe-

Salpetersäure.

100 Theile spec. Ges. wicht.	Gehalt an wahrer Säure.	100 Theile spec. Ges. wicht.	Gehalt an wahrer Säure.
1,4683	63,24	1,3775	47,80
1,4671	62,51	1,3721	47,06
1,4640	61,77	1,3671	46,33
1,4611	61,03	1,3621	45,59
1,4582	60,30	1,3571	44,86
1,4553	59,56	1,3521	44,12
1,4524	58,83	1,3468	43,38
1,4471	58,09	1,3417	42,65
1,4422	57,36	1,3364	41,91
1,4373	56,62	1,3315	41,18
1,4324	55,89	1,3264	40,44
1,4275	55,15	1,3212	39,71
1,4222	54,12	1,3160	38,97
1,4171	53,68	1,3108	38,34
1,4120	52,94	1,3056	37,50
1,4069	52,21	1,3004	36,77
1,4018	51,47	1,2911	36,03
1,3975	50,74	1,2812	35,30
1,3925	50,00	1,2795	34,56
1,3875	49,27	1,2779	33,82
1,3825	48,53		

Die vorhergehenden Angaben sind durch Versuche, die folgenden aber analogisch durch Berechnung bestimmt worden.

Schwe.

Salpetersäure.

100 Theile spec. Gew. nicht.	Gehalt an Säure.	100 Theilen spec. Gew. nicht.	Gehalt an Säure.
1,2687	33,09	1,1845	22,79
1,2586	32,35	1,1779	22,06
1,2500	31,62	1,1704	21,32
1,2464	30,88	1,1639	20,95
1,2419	30,15	1,1581	19,85
1,2374	29,41	1,1524	19,12
1,2291	28,68	1,1421	18,48
1,2209	27,94	1,1319	17,65
1,2180	27,21	1,1284	16,91
1,2152	26,47	1,1241	16,17
1,2033	25,74	1,1165	15,44
1,1015	25,00	1,1111	14,70
1,1963	24,26	1,1040	13,27
1,1911	23,53		

§ 54.

**Veränderte Dichtigkeit der Salpetersäure bei
verschiedenen Temperaturen.**

Salpetersäure welche 1,4279 bei 60° wiegt
 wiegt 1,4178 — 70° und
 1,4223 — 56°
 1,4304 — 55°
 1,4336 — 50°
 1,4357 — 45°

Salpeter

100 Theile
spec. Ge-
wicht.

Gehalt an
wahrer
Säure

1,4683
1,4671
1,4640
1,4611
1,4582
1,4553
1,452
1,44
1,41
1,40
1,
1

62
6

... die ... Salpeter ...
... ausgezehnt,
... gezogen, so daß
... 34° 1,4750
... 49° das Gewicht
... folgt: daß zwischen
... Gewichtsveränderung von
... 49° eine spec. Gewichtsveränderung von
... ist.

... Salpetersäure,
welche

1,4650 bey 30° wog,
1,4587 — 46° —
1,4302 — 86° —

Salpetersäure spec. Gew. 1,2363 bey 63° betrug,
wog

1,2320 — 70°
1,2342 — 65°
1,2384 — 55°
1,2406 — 50°
1,2417 — 45°

Aus allen diesen Angaben wird nun der Analy-
se bey vorkommenden Fällen den wahren Gehalt
der von ihm gebrauchten Salpetersäure bestimmen
können.

für
best

e. Säure, gemeine Salzsäure.

enige Säure, welche die Fabrikanten unter
amen Salzsäure, Salzgeist u. s. w. verkapfen
e rein, sondern immer mit mehr oder weniger
chwefelsäure, Eisen und Thonerde verunreinigt.
Dieses kann auch nicht anders seyn, da diese Säure
in den Fabriken gewöhnlich aus dem Kochsalz durch
calcinirten Eisenvitriol, durch halbabgetriebenes Ca-
put mortuum vitrioli, oder, wo das Brennmaterial
nicht theuer ist, durch Töpferthon ausgeschieden wird.
Die Fabrikanten wenden noch überdies gegen das
Ende der Arbeit ein starkes Feuer zum völligen Ueber-
treiben der Säure an. Vermöge aller dieser Um-
stände nimmt die salzigte Säure Eisenkalt, Schwe-
felsäure und Thon mit in die Vorlage über. Je
dunkler safrangelb die Farbe der käuflichen Salz-
säure ist, um so mehr darf man auf einen starken
Eisengehalt rechnen. Ich habe dergleichen Säure
unter den Händen gehabt, welche mir aus dem
Pfund 2 Loth getrocknetes Berlinerblau gab.

Reinigung dieser Säure.

Man nimmt z. B. 3 lb. derselben, und tröpfelt
so lange von der Auflösung des blausauren Kali's

E 3

hinzu

Nach Hrn. Kirwan wird sehr starke Salpetersäure am meisten durch die Hitze ausgedehnt, und durch die Kälte zusammen gezogen, so daß dergleichen Säure, welche bey 34° 1,4750 wog, bey erhöhter Wärme von 49° das Gewicht von 1,4653 annahm, woraus folgt: daß zwischen 34° und 49° eine spec. Gewichtsveränderung von 0,0097 statt findet.

Weisse vollkommene Salpetersäure,

welche 1,4650 bey 30° wog,

wog 1,4587 — 46° —

1,4302 — 86° —

Salpetersf. deren spec. Gew. 1,2363 bey 63° betrug,

wog 1,2320 — 70°

1,2342 — 65°

1,2384 — 55°

1,2406 — 50° ,

1,2417 — 45°

Aus allen diesen Angaben wird nun der Analytiker bey vorkommenden Fällen den wahren Gehalt der von ihm gebrauchten Salpetersäure bestimmen können.

Diejenige Säure, welche die Fabrikanten unter den Namen Salzsäure, Salzgeist u. s. w. verkappten ist nie rein, sondern immer mit mehr oder weniger Schwefelsäure, Eisen und Thonerde verunreinigt. Dieses kann auch nicht anders seyn, da diese Säure in den Fabriken gewöhnlich aus dem Kochsalz durch calcinirten Eisenvitriol, durch halbabgetriebenes Caput mortuum vitrioli, oder, wo das Brennmaterial nicht theuer ist, durch Löpferthon ausgeschieden wird. Die Fabrikanten wenden noch überdies gegen das Ende der Arbeit ein starkes Feuer zum völligen Uebertreiben der Säure an. Vermöge aller dieser Umstände nimmt die salzigte Säure Eisenkalk, Schwefelsäure und Thon mit in die Vorlage über. Je dunkler safrangelb die Farbe der käuflichen Salzsäure ist, um so mehr darf man auf einen starken Eisengehalt rechnen. Ich habe dergleichen Säure unter den Händen gehabt, welche mir aus dem Pfunde 2 Loth getrocknetes Berlinerblau gab.

§ 56.

Reinigung dieser Säure.

Man nimmt z. B. 3 lb. derselben, und tröpfelt
so lange von der Auflösung des blausauren Kali's
E 3 hinzu

hinzü, als noch ein Niederschlag von Berlinerblau erfolgt. Befürchtet man, daß der Eisengehalt in der Säure zu groß seyn möchte, und man deshalb zu viel blausaures Kali anwenden müßte, mithin auch viel von der Säure verlieren würde: so rathet man besser, zuerst die gleich anzugebende Destillation der Säure, und dann erst die Fällung nach der angegebenen Art zu unternehmen. In diesem Falle muß aber die über dem Berlinerblau stehende Säure noch einmal gereinigt werden.

Dem sey nun wie ihm wolle, so nimmt man auf obige Menge Säure 1 lb. ganz getrocknetes und fein geriebenes Kochsalz, welches man in einer Tubulatreorte mit der Säure übergießt. Gleich darauf kittet man einen großen Ballon oder mehrere Flaschen des Woulfischen Apparats vor. Der Kitt, welcher mir die besten Dienste leistet, besteht aus 2 Theilen Bolus und 1 Theil gebranntem Gyps mit einer concentrirten Alaunauflösung zu einem Teige gemacht. Mit diesem Ritte bestreicht man Glascylinder, und legt sie an den zu verkittenden Ort. Retorten und Vorlagen müssen übrigens gut zusammen passen, damit man so wenig als möglich zu verkleben braucht. Die Verdichtung der schon ziemlich flüchtigen salzigten Säure wird ebenfalls durch Eis oder kaltes Wasser, womit man die Vorlagen umgiebt, befördert. Die Mischung aus Kochsalz und der zu reinigenden Säure läßt man nun einige Tage digeriren. Auf diesen Handgriff kommt

kommt alles an, wenn man eine schwefelsäurefreie salzigte Säure erhalten will. Man kann entweder durch ein Lampen- oder ein anderes schwaches Feuer, zweymal täglich 12 Stunden eine Wärme von 30 bis 40° Reaum. unter der Retorte unterhalten, oder die Mischung vor dem Einlegen in die Retorte mehrere Tage in der Stubenwärme stehen lassen, und sie von Zeit zu Zeit umschütteln. Nachdem diese Digestion gehörig unternommen worden ist, zieht man nun die Säure mit der nöthigen Vorsicht bis zur vollkommenen Trockne des Rückstandes ab. Das Destillat ist die verlangte reiner salzigte Säure.

§ 57.

Anmerkung.

Das blausaure Kali zerlegt, wie bey der Reinigung der Salpetersäure gezeigt wurde, das salzigtsaure Eisen vermöge doppelter Wahlverwandtschaft. Indem sich das blausaure Eisen zu Boden schlägt, bleibt ein Theil der salzigten Säure mit Kali gebunden in der überstehenden Flüssigkeit zurück. Die Schwefelsäure hat eine nähere Verwandtschaft gegen das Natron als die salzigte Säure, daher bringt erstere während der Digestion in das Kochsalz ein, bildet etwas Glaubersalz, und scheidet statt dessen einen Theil salzigter Säure aus jenem Mittelsalze, welche das Quantum der zu reinigenden Säure noch um etwas vermehrt. Nun wird die salzigte

Säure mit ihrem Wasser in Dampfgehalt über getrieben, und verdichtet sich in der Vorlage. Der Rückstand in der Retorte besteht aus Kochsalz und einer Menge von Glaubersalz, welche von dem Gehalt der käuflichen Säure an Schwefelsäure abhängt. Zuweilen findet man in diesem Rückstande auch noch etwas Thonerde.

§ 58.

Proben für die Reinheit der salzig-
ten Säure.

- 1) Schwererdenauflösung in Wasser oder in salziger Säure darf die gereinigte Säure nicht trüben d. i. keine schwefelsaure Schwererde niederschlagen;
- 2) muß sie hell bleiben, wenn man einige Tropfen der blausauren Kalilaufklärung hinzugießt;
- 3) bey der Sättigung mit Kali hell bleiben;
- 4) nach der Abdampfung auf der Glastafel keinen Fleck eines Rückstandes hinterlassen.

**Specifisches Gewicht der salzigten Säure bey
verschiedenen Graden der Verdünnung
nach Hrn. Kirman.**

100 Theile spec. Gewicht bey 60°	Gehalt an wahrer Säure.	100 Theile spec. Gewicht bey 60°	Gehalt an wahrer Säure.
1,196	25,28	1,0942	12,38
1,191	24,76	1,0919	11,86
1,187	24,25	1,0868	11,35
1,183	23,73	1,0826	10,83
1,179	23,22	1,0784	10,32
1,175	22,70	1,0742	9,80
1,171	22,18	1,0630	8,25
1,167	21,67	1,0345	5,16
1,163	21,15	1,0169	2,58
1,159	20,64		
1,155	20,12		
1,151	19,60		
1,147	19,09		
1,1414	18,57		
1,1396	18,06		
1,1358	17,54		
1,1320	17,02		
1,1244	15,99		
1,1206	15,48		
1,1168	14,96		
1,1120	14,44		
1,1078	13,93		
1,1036	13,41		
1,0984	12,90		

Anmerkung.

In Betreff der Veränderung des spec. Gewichtes dieser Säure hat Hr. Kirman bemerkt, daß solche, welche bey 33° 1,196 wog, bey 66° 1,1820 wog. Im allgemeinen bemerkte er, daß salzigte Säure etwas mehr als Salpetersäure von derselben Dichtigkeit ausgedehnt wurde, s. S. 12. des ob. ang. Werkes.

Salzsäure, oxygenirte Salzsäure.

Da diese Säure die Eigenschaft besitzt, einen großen Theil ihres Sauerstoffes nach Verlauf einiger Zeit wieder abzugeben und sich in gemeine Salzsäure umzuändern, so thut man besser, sich dieselbe in den seltenen Fällen, wo man sich ihrer bey der Analyse bedienen will, frisch zu bereiten. Man erhält sie am reinsten, wenn man von der nach angezeigter Art gereinigten salzigten Säure 4 Theile über 1 Theil rothen durch Salpetersäure bereiteten Quecksilberkalk abzieht, wozu man sich einer Tubulatorette und einer gelinden Lampen- oder Kohlenwärme bedienen kann. Will man die Salzsäure in Gasgestalt auffangen, so wählt man Gläser mit eingeriebenen Stöpseln, und bedient sich zum Sperren in der pneumatischen Wanne des bis zu 50° Reaum. erwärmten Wassers. Will man hingegen diese Säure mit dem Wasser verbinden, so schlägt man in den Vorlageflaschen des Woulfischen Apparats 20 Theile destillirtes Wasser gegen einen Theil der eingetragenen Säure vor. Bey der Temperatur von 5° Reaum. wird das Wasser am stärksten mit der Salzsäure gesättigt; unter dieser Wärme fallen schon crystallartige Flocken der Säure aus dem Wasser nieder. Die ganze Flüssigkeit wird bis etwa auf $\frac{7}{8}$ abgezogen.

§. 61.

Anmerkung.

Der Quecksilberkalk tritt, um die Salzsäure ganz zu sättigen, den größten Theil seines Säurestoffes an die salzichte Säure ab, welche sich dadurch in Salzsäure umändert. Letztere ist flüchtiger als erstere, und entweicht daher schon bei geringer Wärme in Gasgestalt. Das Wasser zieht die Grundlage dieser Gasart aber begierig an; es bildet sich flüssige Salzsäure, und das Feuer, mit welchem die Säure gebunden war, wird frey. Der Rückstand in der Retorte besteht aus Quecksilber mit wenig Säurestoff und etwas salzichtsäurem Quecksilber.

§. 62.

**Probe für die Reinigkeit und Güte
der Salzsäure.**

- 1) darf weder die gasförmige noch flüssige einen Niederschlag in dem Schwererdenwasser hervordringen;
- 2) pulverisirtes Spiesglasmetall muß sich so gleich entzünden, wenn man etwas davon in die gasförmige Säure wirft;
- 3) muß die mittelsalzige Flüssigkeit, welche entsteht, wenn man diese Säure mit Kali sättigt, hell

hell. bleiben. Die mit Braunsteinornde bereitete läßt bey dieser Operation immer etwas Braunsteinkalk in Gestalt eines röthlichen Pulvers fallen; daher ich mich vorzugsweise des Quecksilbertalks bedient habe.

§ 63.

Königswasser.

Diese Flüssigkeit, welche man bey analytischen Processen häufig gebraucht, besteht eigentlich aus einem Gemische von Salz- und salpetriger Säure. Man setzt sie für die Analyse aus reiner salziger und Salpetersäure zusammen. Das gewöhnliche Verhältniß für diese Mischung besteht aus 2 Theilen salziger Säure von 1,196. G. und einem Theile Salpetersäure von 1,500. G. Dieses Verhältniß muß aber nach Umständen, und zwar je nachdem der eine oder der andere dieser Mischungstheile während der analytischen Arbeit zerlegt oder gebunden wird, abgeändert werden. Wollte man z. B. eine Mischung von drey Theilen Silber und einem Theile Eisen durch Königswasser zerlegen, so muß man vier Theile salziger Säure gegen einen Theil Salpetersäure nehmen, weil ein großer Theil der salzigen Säure mit dem Silber als Hornsilber gebunden niederfällt.

Phosphorsäure.

Für analytische Arbeiten bleibt immer diejenige Phosphorsäure die vorzüglichste, welche man sich aus reinem Phosphor durch eine Oxydation bereitet hat. Zu diesem Endzweck wähle ich das Königswasser. Ich trage, z. B. 6 Unzen salzigte Säure zu 1,180 bis 190. G. und 4 Unzen Salpetersäure von 1,450 bis 1,500 zusammen in eine Tubulaturretorte ein, welche, nachdem sie mit einer geräumigen Vorlage versehen worden ist, über einem schwachen Kohlenfeuer erwärmt wird. Sobald die Säure in der Retorte ohngefähr die Temperatur von 60 bis 70° erreicht hat, fange ich an, den Phosphor Granweise und zwar so einzutragen, daß nicht eher ein Stück wieder nachgeworfen wird, bis das vorliegende zergangen oder oxydirt ist, welches mit lebhaftem Aufbrausen von Statten geht, wenn man nach dem ersten eingetragenen Stück die Flüssigkeit zum gelinden Kochen bringt, und darinnen unterhält. Sobald sich nichts mehr auflösen will, hört man mit Eintragen auf, gießt die Flüssigkeit nach dem Erkalten auf eine flache gläserne Abdampfschaale, und dampft sie so weit, als es ohne Glühen möglich ist, d. i. bis zu einer dicken Syrupscoristenz ein. Durch obige Menge von Königswasser habe ich immer $\frac{1}{2}$ bis 6 Quent. Phosphor oxydirt, und gegen 3 Unzen zäher Phosphorsäure erhalten, welche ich dann mit 6 Unzen Wasser verdünnt zum Gebrauche aufhebe.

hebe. Sie wiegt bey 10° Reaum. 1,510. In der Vorlage bekommt man einen beträchtlichen Theil salziger Säure und etwas Salpetersäure wieder, und während der Operation entwickelt sich viel Salpeterluft.

Sonst kann' man sich diese Säure auch durch ein schnelles oder langsames Verbrennen des Phosphors bereiten.

§. 65.

Anmerkung.

Die salzige Säure entzieht der Salpetersäure einen Theil ihres Sauerstoff, und ändert letztere in salpetrige Säure um. Da aber der Phosphor bey der angegebenen Temperatur der Salzsäure den Sauerstoff wieder entreißt: so fährt diese fort den Verlust wieder aus der Salpetersäure zu ersetzen, und so wird letztere endlich größtentheils in Salpetergas verwandelt. Der Phosphor behält in dieser Reihe oxydirbarer Stoffe die Oberhand, und es wird daher das Königswasser in salzige Säure und Salpeter zerlegt. Erstere wird in die Vorlage gerieben, und ein Theil der letztern wird durch die hinzu tretende Luft wieder zerlegt, und in salpetrige Säure umgeändert. In der Retorte bleibt die feuerbeständige Phosphorsäure zurück, von welcher der etwa noch anhängende Rest von Königswasser durch die weitere Verdampfung getrieben wird.

§. 66.

§. 66.

**Proben für die Reinheit der
Phosphorsäure.**

- 1) Wenn sie mit 20 Theilen Wasser verdünnt ist, muß die essigsaure Schwererde keine Trübung in derselben erregen. Da der käufliche Phosphor oft mit Schwefel verfälscht ist, so könnte die aus demselben erzeugte Säure Schwefelsäure enthalten.
- 2) Eben so wenig darf die Silberauflösung einen Niederschlag in der verdünnten Säure erregen.

§. 76.

Borarsäure.

Um diese Säure rein zu erhalten, löse man 4 Unzen Borax in 8 Unzen kochendem Wasser auf. Von der andern Seite vermenge man 1 Unze und 7 Quentchen Schwefelsäure mit 2 Unzen kaltem Wasser, und giesse dieses Gemenge in die Boraxauflösung, worauf die ganze Mischung in einem Zuckerglase in die Kälte gestellt wird. Nach Verlauf einiger Tage findet sich die Borarsäure crystallisirt. Man sammlet die Crystalle, läßt sie auf dem Filter mit kaltem Wasser aus, und vereinigt sie wieder mit 3 Unzen kochendem Wasser. Die Crystallisation wird wie das erstemal erfolgen. Man kann,
um

um sicher zu gehen, den letzten Proceß noch einmal wiederholen. Sollten sich dennoch in den Erystallen noch Spuren von Schwefelsäure finden, so gieße man zu der Auflösung derselben so lange Schwererdenwasser, bis kein Niederschlag von Schwerspath mehr erfolgt, dampfe die filtrirte saure Flüssigkeit bis auf 2 Unzen ein, worauf man einen Anschuß von reiner Borarsäure erhält.

§ 68.

Anmerkung.

Die Schwefelsäure ist näher mit dem Natron verwandt als die Borarsäure, daher entsteht bey dem vorigen Versuch Glaubersalz und Borarsäure. Der Anschuß dieser Säure enthält immer etwas Glaubersalz und anhängende freye Schwefelsäure. Diese fremdartigen Substanzen werden theils durch das Ausflüssen, theils durch die Auflösungen getrennt. Die letzte Spur der Schwefelsäure aber wird noch zuletzt vermöge der nahen Affinität der Schwererde zu derselben niedergeschlagen.

Als Probe für die Reinigkeit der Borarsäure dient die Vermischung einer Auflösung derselben mit essigsaurer Schwererde. Ist sie frey von Schwefelsäure, so wird man keinen Niederschlag bey dieser Operation bemerken.

§. 69

Kohlensäure.

Die Anwendung dieser Säure kommt bey den Analysen selbst selten vor. Jedoch bereitet man sie, um Kalien mit ihr zu sättigen und um sie mit dem Wasser in Verbindung zu gebrauchen. Diejenige Kohlensäure, welche man durch die Auflösung kohlen-saurer Erden in Mineralsäuren entwickelt, kann man fast nie von den angewendeten Säuren frey erhalten: Ich nehme 4 Unzen Braunsteinpulver und 1 Unze Birkenkohlenpulver, vermenge beyde wohl getrocknet und glühe das Gemenge in einer Waldenburger Retorte, wobey sich denn eine große Menge von kohlen-saurer Luft entwickelt. Bey dem Schütteln derselben mit Wasser bleibt der geringe Antheil von Salpeterstoffgas und brennbarer Luft, welcher sich mit entwickelt hat, zurück.

§. 70.

Anmerkung.

Das Abtrocknen des Gemenges ist nothwendig, sonst würde eine Menge von gekohlter brennbarer Luft mittelst der Zerlegung des Wassers gebildet werden. Bey der Glühung selbst vereinigt sich der Kohlenstoff aus der Kohle mit dem Säurestoff des Braunsteins und es treten beyde Bestandtheile mit dem Feuer zu kohlen-saurer Luft zusammen. Da
Lampadius analyt. Chemie. § aber

aber die Kohlensäure mit dem Wasser näher als mit dem Feuer verwandt ist: so wird die kohlen-
saure Luft durch das Schütteln mit kalten Wasser
zerlegt, und das Feuer entweicht. Der Braunstein
enthält etwas Salpeterstoff und gebundenes Wasser,
daher der Rückstand von schwerer brennbarer und
Salpeterstoffluft.

Das kohlen- saure Wasser muß hell und mit
Säure ganz gesättigt seyn, auch keine Spuren von
Schwefel- oder Salzsäure zeigen, worauf es zum
Gebrauch in genau verschlossenen Gefäßen aufbe-
wahrt werden kann.

§ 71.

Flußsäure.

Diese würde zwar in einigen Fällen ein treff-
liches Hülfsmittel bey der Zerlegung kieselhaltiger
Fossilien seyn, wenn man sie frey von allen frem-
den Beymischungen darstellen könnte. Daß man
sie nicht in gläsernen Gefäßen bereiten kann, ist
ganz bekannt. Aber auch in zinnernen und bleyer-
nen Retorten destillirt, enthält sie Spuren von dem
Metall dieser Gefäße. Darum habe ich bis jetzt
alle Versuche über ihre Anwendung bey Analysen
aufgeben müssen. Wer mit einer kleinen silbernen
oder goldenen Destillirgeräthschaft versehen ist, wird
vielleicht eher diesen Zweck erreichen.

§. 72.

Essigsäure.

Die im gemeinen Leben vorkommenden Arten des Essigs, sind theils zu unrein, theils auch zu schwach, als daß man sich ihrer bey den Analysen bedienen könnte. Sie enthalten Schleim, Farbestoff, Weinsäure und sind oft noch obendrein mit gemeiner Schwefelsäure verfälscht. Um sie zu reinigen nimmt man 4 bis 6 lb. Wein- oder Cyderessig und sättigt diese mit gemeiner, feinpulverisirter Pottasche. Die erhaltene mittelsalzige Flüssigkeit wird filtrirt und bey gelindem Feuer bis zur Trockne abgedampft, welche Arbeit in einer verzinnnten Abdampfschaale von Kupfer kann unternommen werden. Von diesem eingetrockneten Salze nimmt man alsdenn 3 Theile und übergießt sie in einer gläsernen Tubulatretoirte mit einem Theile Schwefelsäure, welche zuvor mit 2 Theilen Wasser verdünnt worden ist, legt eine geräumige Vorlage vor, und destillirt bis zur Trockne. Die Vorlage enthält nun eine concentrirte Essigsäure welche aber noch brenzlich riecht, und mit etwas schweflichter Säure verunreinigt ist. Daher tröpfelt man zuerst von einer concentrirten Melenzuckerauflösung so viel hinzu, bis kein Niederschlag mehr entsteht, und zieht darauf die übrige bleibende Säure über ausgeglühetem Kohlenpulver gelinde ab. Auf 8 Unzen solcher Säure nehme ich 2 Loth Kohlenpulver.

Anmerkung.

Durch die Sättigung mit Kali wird die Essigsäure so gebunden, daß ihr Gehalt an Wasser durch die Verdunstung fast ganz geschieden wird. Die Schwefelsäure ist näher mit dem Kali verwandt als die Essigsäure; daher entsteht hier bey gelinder Wärme schwefelsaures Kali, und die frey gewordene Essigsäure geht in Dämpfen über. Gegen das Ende der Destillation wird die Masse in der Retorte trockener, nimmt eine höhere Temperatur als zuvor an, und daher wird ein wenig Essigsäure zerlegt, welche der zuerst übergegangenen den brenzlichen Geschmack mittheilt. Durch den Zusatz von Bleyzucker reinigt man die Essigsäure ohne sie zu schwächen; denn indem sich dessen Bleykalk an die Schwefelsäure begiebt, und mit dieser in Verbindung niedersfällt, bleibt die Essigsäure befreyet mit der übrigen in Verbindung. Die Kohle zieht während der Destillation das brenzliche Del aus der Säure an sich und benimmt ihr auf diese Weise dem empyreumatischen Geruch und Geschmack.

Proben für die Essigsäure.

- 1) muß sie wasserhell von Farbe seyn;
- 2) darf sie nicht brenzlich schmecken noch riechen;
- 3)

- 3) muß sie wenigstens so stark seyn, daß eine Unze derselben 2 Drachmen trocknes Weinsteinalkali sättigt;
- 4) darf sie weder durch essigsaures Blei noch durch essigsaure Schwererde getrübt werden;
- 5) eben so wenig mit der Auflösung der Kalkerde in Essigsäure einen Niederschlag erregen.

§. 75.

Zuckersäure.

Diese vegetabilische Säure wird am leichtesten nach Scheelens Anleitung aus dem reinen Sauerkleesalz geschieden. Man bereitet zuerst eine Auflösung von 2 Unzen Sauerkleesalz in 16 Unzen kochenden Wasser. Noch warm tröpfelt man so lange von einer bestimmt gewogenen Bleizuckerauflösung in die vorige Solution als noch ein Niederschlag erfolgt. Der letztere wird durch das Filtriren von der obenstehenden Flüssigkeit*) abgeschieden, ausgesüßt und getrocknet. Nach dem völligen Abtrocknen bemerkt man das Gewicht dieses Niederschlages. Darnach wiegt man genau so viel Bleizuckerauflösung ab, als man eben zur Zersetzung des Sauerkleesalzes nöthig hatte, und bemerkt eben so

§ 3 genau

*) Man kann diese abdampfen und bey der Bereitung der Essigsäure mit benutzen.

genau die Menge von Schwefelsäure, welche nöthig ist, um diese Bleizuckerauflösung niederzuschlagen. Gerade so viel Schwefelsäure als hiezu nöthig war, wird nun auf den getrockneten Niederschlag gegossen, nachdem er mit 12 Theilen destillirten Wasser übergossen ist. Den Kolben mit dieser Mischung läßt man 12 Stunden bey 30 bis 40° Reaum. digeriren, filtrirt hierauf die helle Flüssigkeit von dem Bodensatz ab, und dampft dieselbe bis zum Krystallisationspunkte ein, worauf schöne Prismen von reiner Zuckersäure in der Kälte anschießen. Sollte diese Säure wieder Vermuthen noch eine Spur von Schwefelsäure enthalten, so muß man sie noch einmal in Wasser auflösen, abdampfen und krystallisiren. Dies letzte kann aber nicht der Fall seyn, wenn man mit der angegebenen Genauigkeit operirt.

§. 76.

Anmerkung.

Die Zerlegung des mit Zuckersäure übersättigten Kali's durch das essigsaure Blei erfolgt hier vermöge doppelter Wahlverwandschaft, indem sich der Bleikalk der Zuckersäure bemächtigt, und die Essigsäure an das Kali übergeht. Das zuckersaure Blei wird hingegen wieder durch die Schwefelsäure zerlegt. Die Zuckersäure wird frey, indem sich das Blei an die Schwefelsäure begiebt und als Bleypyritol niederfällt.

§. 77.

**Proben für die Reinigkeit der
Zuckersäure.**

- 1) Muß sie sich rein im destillirten Wasser auflösen;
- 2) muß diese Auflösung durch hinzu getropfelte Schwefelsäure nicht getrübt werden;
- 3) Wenn man einen Gran von Zuckersäure in 4 Unzen Wasser auflöst, so muß die Solution klar bleiben wenn man einige Tropfen aufgelöste essigsaure Schwererde hinzu gießt.

§. 78.

Weinsteinsäure.

Um diese Säure recht rein zu erhalten, nehme man 8 Unzen gebrannte und zu Pulver gelöschte Austerschaalen, vermenge dieses Pulver in einem porzellanernen oder zinnernen Kochgefäße mit 3 lb. kochenden Wasser und bringe das Gemenge zum Kochen. So wie dieses erfolgt trage man nach und nach so viel gereinigte und pulverisirte Weinstein-crystallen ein, bis ein Stück in die Flüssigkeit gehaltenes lacmuspapier lebhaft roth wird. Zu dieser Sättigung wird man ohngefehr 1 lb. und 22 loth Weinstein gebrauchen. Die mittelsaltzige Flüssigkeit enthält weinsteinsaures Kali; man scheidet sie nach

dem Erkalten durch die Filtration ab und hebt sie zu anderweitem Gebrauche auf. Der Rückstand auf dem Filter wird noch einigemal mit kaltem Wasser ausgesüßt, und dann gut getrocknet. Auf 3 Theile des getrockneten Niederschlages nimmt man nun 1 Theil Schwefelsäure und 20 Theile Wasser; digerirt die Mischung 16 bis 24 Stunden im Sandbade in einem Glaskolben. Nach völliger Erkaltung derselben schreitet man zur Filtration. Der Rückstand ist schwefelsaure Kalkerde; die Flüssigkeit aber enthält die Weinsäure. Man dampft sie bey äußerst gelinder Wärme ein. So wie man während dieser Arbeit eine Absonderung von Gypscry stallen in Blättchen bemerkt, unterbricht man dieselbe und gießt die hellere Flüssigkeit zu neuer Verdampfung ab. So werden sich nach und nach Crystallen von gelber Weinsäure absetzen. Ich löse diese nach Hrn. Prof. Lomisch mit 18 bis 20 Theilen Wasser auf, setze eine der Säure gleiche Menge von ausgeglüheten Kohlenpulver hinzu, koche die Auflösung mit diesen auf, filtrire sie und verfahre mit der Abdampfung wie das erstemal. Nach dieser Behandlung erscheint nun die Weinsäure zuletzt in großen tafelförmigen Crystallen.

§ 79.

Anmerkung.

Der gereinigte Weinstein besteht aus Kali mit Weinsäure übersättigt. Die freie Säure dieses

Mit

Mittelsalzes hängt sich an die Kalkerde und bildet mit dieser ein schwerauflösliches Salz den weinstein-sauren Kalk. Da aber das Kali mit der Wein-saure näher als die Kalkerde verwandt ist, so wird der Kest von weinstein-sauren Kali in der Flüssigkeit nicht zerlegt. Die Schwefelsäure zerlegt nun wieder den weinstein-sauren Kalk; es entsteht Selenit und freye Weinsäure. Da aber der erstere einigermaßen im Wasser auflöslich ist, so kann man der verunreinigten Weinsäure den Gehalt an Selenit erst durch wiederholte unterbrochene Abdampfungen und Crystallisationen entziehen. Das Kohlenpulver wirkt wie oben angegeben worden ist.

§. 80.

Proben für die Reinigkeit der Weinsäure.

- 1) Muß sie in weißen Crystallen und durchsichtig seyn;
- 2) muß sie sich in Wasser vollkommen auflösen;
- 3) darf die Zuckersäure diese Auflösung nicht trüben;
- 4) muß der Niederschlag welcher entsteht, wenn man die Auflösung von essig-saurer Schwererde hinzu gießt, sich in Salpetersäure wieder auflösen.

§. 81.

Gallussäure.

Zwey Unzen gröblich zerstoßener Galläpfel kocht man mit 2 lb. Wasser in einem glasierten irdenen Gefäße bis auf 1 lb. Flüssigkeit ein, welche letztere man von dem obenstehenden Pulver durchs Filtriren scheidet. In die durchgelaufene Flüssigkeit gießt man von einer genau abgemogenen Menge von Bleizuckerauflösung so viel hinzu bis kein Niederschlag mehr erfolgt. Dieser wird auf einem Filter gesammelt, ausgesüßt und getrocknet. Nun übergießt man den Niederschlag mit so viel Schwefelsäure als nöthig war die zu der Fällung angewendete Menge Bleizucker zu zerlegen, und mit 20 Theilen Wasser, läßt die Mischung einige Stunden im Sandbade digeriren, worauf man sie filtrirt und etwa zur Hälfte abdampft. In diesem Zustande kann man die Gallussäure für die Analyse aufbewahren. Soll sie sich länger halten, so dampfe man sie noch um die Hälfte ein, und vermische sie darauf mit 2 Theilen Alcohol.

§. 82.

Anmerkung.

Der Bleikalk hat eine nähere Verwandtschaft mit der Gallussäure als mit der Essigsäure; er vereinigt sich daher mit dieser und es bildet sich ein
Nieder-

Niederschlag von gallusfauren Bley, welcher wiederum durch die Schwefelsäure zersezt wird. Es schlägt sich zwar auch etwas Farbestoff mit dem Bleykalke nieder, welches aber der Anwendung der Gallussäure bey Analysen nicht sehr hinderlich ist.

§. 83.

Proben für die Reinigkeit der
Gallussäure.

- 1) Muß sie mit der Auflösung des Menaks in Salzsäure einen ziegelrothen Niederschlag zuwege bringen;
- 2) darf die Schwefelsäure keinen Niederschlag mit ihr erregen;
- 3) muß sie sich in Alkohol, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, auflösen;
- 4) mit salpetersäurer Kalkauflösung vermischt, darf sie kein Präcipitat geben.

§. 84.

Blausäure.

Von den thierischen Säuren bedürfen wir nur einzig aber desto öfter die Blausäure. Nachdem man sehr viele Mittel versucht hat diese Säure und das aus derselben zu bereitende blausaure Kali rein dar-

darzustellen, hat man nur erst in den neuern Zeiten diesen Zweck ganz erreicht. Ich befolge, wie meine Leser sehen werden, größtentheils, die Erfahrung des Hrn. Prof. Hildebrand über diesen Gegenstand. Man nehme 8 Unzen Berlinerblau, pulverisire es fein und übergieße dieses Pulver in einem zinnernen oder porzellainen Kochgefäße mit 32 Unzen Wasser. Nun bringe man dieses Gemenge über einen Kohlenfeuert zum kochen, und trage nach und nach so viel von einer Auflösung des ätzenden Kali's in Wasser hinzu, bis die Lauge anfängt, das Curcumpapier ein klein wenig braun zu färben. Nun ist es Zeit die kochende Flüssigkeit von dem Feuer zu heben, sie durchzuseihen, und den Rückstand noch einige male mit kochendem Wasser auszuspülen. So wohl die Lauge als auch das Ausfüßwasser dampft man in einer gläsernen oder porzellainen Abdampfschaale zusammen gelinde bis zur Trockne ein. Dieses unreine blausaure Kali vermischt man in einer Tubulatretorte mit einem Theil Schwefelsäure, welche zur Hälfte aus Wasser besteht. In die Vorlage bringt man 8 Theile Wasser, und destillirt nun die Flüssigkeit in der Retorte bis zur Trockne ab. Die in der Vorlage erhaltene mit etwas Schwefelsäure vermischte Blausäure zieht man noch einmal über eine verhältnißmäßige Menge von gebrannter Schwererde ab.

§. 85.

Anmerkung.

Das künstliche Berlinerblau besteht vorzüglich aus blausauren Eisen und Thonerde nebst etwas freyen Eisenkalk und freyer Thonerde so wie es noch außerdem anhängendes schwefelsaures Kali, Eisenvitriol und andere Salze enthält. Bey der Kochung desselben mit der kalischen Lauge geht die Blausäure an das Kali über, jedoch wird von dem letztern auch etwas Thonerde so wie durch das Wasser die fremden Salze aufgelöst; woraus leicht zu ersehen ist, daß man nach der Abdampfung nur ein unreines blausaures Kali erhält. Das letztere wird durch die Affinität der Schwefelsäure gegen das Kali zerlegt, und die frey gewordene Blausäure geht an das Wasser mit etwas Schwefelsäure in Verbindung über. Bey der zweyten Destillation vereinigt sich aber die Schwefelsäure mit der Schwererde, und die Blausäure geht rein in die Vorlage über.

§. 86.

Proben für die Reinigkeit der
Blausäure.

1) Muß sie sich mit reinem Kali verbinden ohne einem Bodensatz fallen zu lassen;

2)

halt an Säurestoff zu Kohlensäure, welche ebenfalls in Luftform entweicht, zusammen. Ein anderer Theil des Kohlenstoffes bleibt mit dem Kali zurück, welches ebenfalls während des Oxydationsprocesses etwas Kohlensäure aufgenommen hat. Es wird von der Kohle leicht durch Wasser und aus dem letztern durch das Feuer geschieden.

§ 90.

Proben für die Reinigkeit des Kohlen- gesäuerten Pflanzenkali's.

- 1) Soll es sich rein im Wasser auflösen;
- 2) mit der Essigsäure muß es sich, ohne einen Niederschlag fassen zu lassen, verbinden;
- 3) diese genau gesättigte Solution von Pflanzenkali in Essigsäure darf nicht trübe werden, wenn man eine Auflösung von essigsaurer Schwererde hinzu gießt;
- 4) dieselbe Auflösung muß auch hell bleiben wenn man Kochsalzsolution hinzu tröpfelt.

§ 91.

Reines Pflanzenkali, Aeglauge.

Durch die Anwendung der Auflösung des reinen Pflanzenkali's in Wasser bey der Zergliederung meh-

mehrerer Hossillen hat sich bekanntlich der Hr. D. S. R. Klaproth besonders ein großes Verdienst um die Analyse erworben. Folgendes Verfahren, dieses Reagens zu bereiten, ist größtentheils nach der Angabe dieses verdienstvollen Chemikers.

Man nimmt 5 Theile Kohlensäures Pflanzkalk (siehe S. 88) und 3 Theile gebrante durch das Besprengen mit Wasser pulverisirte Austerschalen. Ich ziehe diese noch dem Carrarischen Marmor, der nicht immer frey von Thonerde ist, vor. Auf das gedachte Gemenge gießt man in einem von allem Rost gereinigten eisernen Kochgefäße 30 Unzen Wasser, und läßt darauf die Flüssigkeit etwa 10 bis 15 Minuten lang kochen. Sobald sie erkaltet ist, gießt man sie durch reine Leinwand. In diesem Zustande ist die Solution von aller Kohlensäure frey. Damit man einen muthmaßlich geringen Antheil von aufgelöseter Kalkerde um so sicherer scheide, gießt man die Lauge in eine große Flasche, welche 30 C. Z. Kohlensäure enthält. Die Lauge selbst drängt bey dem Eingießen etwa 20 C. Z. jener Säure aus. Den Rest vereinigt man durch Schütteln mit der Lauge, und läßt sie darauf einige Tage gut verschlossen und ruhig stehen, worauf man sie schnell so weit eindampft, daß 3 Theile der Aeglauge einen Theil des trocknen Pflanzkalk's enthalten. Um dieses zu bestimmen, darf man nur von der uneingedampften Lauge eine kleine Quantität bis zur Trockne eindampfen, das erhaltene trockne

Lampadins analys. Chemie. G Salz

Salz wiegen, demselben zweymal so vieles Wasser hinzufügen, und hiernach die Menge der Flüssigkeit, bis zu welcher man eindampfen soll, bestimmen. Zu bemerken ist bey dieser Eindampfung noch: daß man in demselben Orte, wo man diese Arbeit unternimmt, nicht etwa auch dampfende Mineralsäure in Arbeit stehen habe, weil sich sonst die Dämpfe derselben auf die Aeslauge niederschlagen und sie verunreinigen.

Einen Theil der Lauge raucht man ganz bis zur Trockne ein, und bewahrt das erhaltene Aesalz in einem genau verschlossenen Gefäße auf.

§ 92.

Anmerkung.

Die Kalkerde entzieht dem Pflanzenkali bey der angegebenen Behandlungsart die Kohlensäure. Ist ein Uebermaaß von der erstern in reiner Gestalt vorhanden, so nimmt die entstehende Aeslauge leicht etwas von derselben auf. Eine geringe Menge von Kohlensäure aber sondert diesen Niederschlag aus der Aeslauge wieder ab. Da die ägenden Kalien thierische Stoffe auflösen, so muß man sich bey der Filtration kalischer Laugen immer der reinen gebleichten Leinwand oder eines dichten Baumwollenzeuges bedienen.

Proben für die Reinigkeit des Pflanzenkalis.

Wenn man, wie ich voraussetze, zu der Bereitung desselben reines Kohlensäurtes Pflanzenkalk angewendet hat, so darf man nur auf folgende Eigenschaften desselben Rücksicht nehmen:

- 1) Muß die Auflösung desselben im Wasser bey der Sättigung mit Kohlensäure keinen Niederschlag fallen lassen;
- 2) darf sie bey hinzu gegossener salzigten Säure höchstens einige kleine Luftbläschen fahren lassen, aber nie lebhaft aufbrausen.

Kohlensaures Pflanzenkali.

Um das Pflanzenkali ganz mit Kohlensäure zu sättigen, löse man z. B. 8 Unzen desselben in 32 Unzen Wasser auf, und vertheile diese Auflösung in 3 bis 4 Flaschen des Woulfischen Apparats. An diese Kette man eine irdene Retorte, welche mit 8 Unzen trockenem Braunsteinpulver und 2 Unzen eben solchem Kohlenpulver gefüllt ist, an. Nun gebe man gehöriges aber nicht zu schnelles Feuer,

so entwickelt sich eine Menge von Kohlensäure, welche im Stande ist, das Pflanzenkali in der Auflösung ganz zu sättigen, wie man denn bemerken wird, daß die Absorbirung derselben in der Flüssigkeit sehr lebhaft von Statten geht. Man thut wohl, die Flaschen so kühl als möglich zu erhalten. Die Lauge aus den Flaschen wird nun in ein flaches Abdampfgefäß gegossen, und, mit Flor gut zugedeckt, in die Nähe eines Stubenofens gesetzt. Nach Verlaufe von 14 Tagen bis 3 Wochen findet man die schönsten Crystallen des verlangten Mittelsalzes angeschossen, welche man sogleich in genau verschlossenen Gläsern aufbewahrt.

§. 95.

Anmerkung.

Indem sich der Säurestoff des Braunssteins nach der eben angegebenen Affinität mit dem Kohlenstoff verbindet, und Kohlensäure bildet, wird die letzte in eben dem Maasse mit Begierde von dem zuvor noch nicht ganz gesättigten Kali aufgenommen, welches durch dieselbe nun völlig neutralisirt wird. Man giebt bey der Abdampfung der Flüssigkeit nicht gern ein lebhaftes Feuer, weil sonst ein Theil der Kohlensäure wieder vom Kali getrennt werden würde.

§. 96.

Die Probe für die vollkommene Sättigung des Pflanzencali's mit Kohlensäure ist: daß die Auflösung desselben im Wasser einen schneeweißen Niederschlag giebt, wenn man sie mit einer Solution des salzig- oder salpetersauren Quecksilbers im Wasser vermischt. Erscheint der Niederschlag noch braun oder gelblich, so ist dieses ein Kennzeichen, daß noch ungesättigtes Kali zugegen ist.

§. 97.

Natron.

Das reinste Natron erhält man, wenn man nach der Angabe des Hrn. v. Erell zu einer Auflösung des reinsten Glaubersalzes im Wasser so viel Bleizuckerauflösung hinzu gießt, bis kein Niederschlag mehr erfolgt. Die von dem letztern abge sonderte Flüssigkeit dampft man darauf bis zur Trockne ein, und verfährt übrigens mit dem erhaltenen Salze eben so wie §. 88 bey der Behandlung der mit Wasser ausgekochten Weinsteinkrystallen gelehrt worden ist.

Um reines und kohlensaures Natron zu erzeugen dienen die §. 92 und 95 bey dem Pflanzencali angegebenen Methoden ebenfalls zum Anhalten.

§ 98.

§ 98.

Anmerkung.

Essigsaures Bley und schwefelsaures Natron zersetzen sich wechselseitig, und indem das Bley mit der Schwefelsäure niederfällt, geht das Natron an die Essigsäure über. Das essigsaure Natron wird eben so wie der Weinstein im Feuer zerstört, indem der Essig durch dasselbe in seine Elemente aufgelöst wird.

Die Proben für die Reinigkeit des Natrons sind ebenfalls wie bey dem Pflanzenkali anzuwenden.

§. 99.

Reines Ammoniak.

Dieses flüchtige Kali wird am besten aus dem Salmiak mittelst der gebrannten Kalkerde entwickelt.

Man nimmt 2 Theile gebrannte Austerschaalen und einen Theil in eben so viel Wasser aufgelöseten Salmiak. Beyde Substanzen vermengt man in einer Tubulatretorte, an welche ein geräumiger Ballon mit zweymal so viel Wasser, als Salmiak genommen wurde, gefittet ist. Man giebt darauf äußerst gelindes Feuer, hält den Ballon mit nassen Tüchern, oder wenn man es haben kann, mit Schnee kühl.

kühle, und destillirt, unter sorgfamer Verhütung, daß von der Mischung nichts übersteige, so lange fort, bis kein Tropfen mehr in die Vorlage fällt, und allenfalls etwas länger, wenn man vermuthen sollte, daß noch nicht alles von Ammoniak übergetrieben sey. Die Flüssigkeit in der Vorlage wird darauf nach gänzlicher Erkaltung derselben aufbewahrt.

§. 100.

Anmerkung.

Der gebrannte Kalk zerlegt den Salmiak, indem er sich mit der salzigten Säure verbindet. Dadurch wird das Ammoniak frey und geht mit dem Feuer in Luftform über. Die Ammoniakluft wird nun wieder durch das Wasser zerlegt, und so entsteht das flüssige Ammoniak in der Vorlage.

§. 101.

Proben für die Reinigkeit des Ammoniaks.

- 1) Darf es nicht mit Säuren brausen;
- 2) muß die Auflösung desselben in Essigsäure nicht durch Silberauflösung getrübt werden;
- 3) darf sich bey der Sättigung desselben mit Kohlensäure kein Niederschlag bilden.

Kohlensäueretes Ammoniak.

Dieses wird erhalten, wenn man 3 Theile trockne pulverisirte Pottasche mit einem Theile ebenfalls getrocknetem Salmiak vermengt, und mit derselben Vorsicht, wie §. 98. angegeben ist, destillirt.

Man kann einen Theil dieses Salzes trocknen, und einen andern in zwey Theilen Wasser auflösen, aufbewahren.

Bei dieser Operation bewirkt das Pflanzenkalk die Zerlegung des Salmiaks, dessen Kohlensäure dagegen an das Ammoniak übertritt. Das hieraus entstehende Salz ist nur der Dampfform fähig, und wird daher gleich in der Kälte zerlegt.

Die Probe ist wie bey dem reinen.

Kohlensaures Ammoniak.

Es wird entweder durch die Destillation aus 8 Theilen Pottasche und einem Theile Salmiak, oder nach §. 95. aus einer Auflösung des Kohlensäuereten Ammoniaks in Wasser, welche man mit Kohlen-
säure

säure sättigt, bereitet. Ich ziehe die erstere Methode vor. Die Probe ist wie bey dem kohlensauren Pflanzenkali.

§. 104.

Von den bey der Analyse gebräuchlichen Erden.

Verschiedene dieser Substanzen des Mineralreiches werden sowohl in reiner Gestalt als auch in Verbindung mit andern Körpern bey der Analyse selbst gebraucht, so wie auch bey der Bereitung mancher Reagentien — wie wir schon im vorigen gesehen haben — angewendet. Sie sind folgende: Kalkerde, Schwererde, Kieselerde, Thonerde, und Bittererde.

§. 105.

Kalkerde.

Sie wird aus den Schalen der Austern und anderer Seethiere am leichtesten und in großer Menge auf nachfolgende Weise erhalten: Zuerst reinigt man diese Schalen von allen anhängenden Unreinigkeiten, und kocht sie darauf mit genugsamen Wasser einige Stunden lang aus. Sind sie auf diese Weise gereinigt und wieder getrocknet, so füllt man einen großen hessischen Schmelztiegel mit eini-

gen Pfunden derselben an, oder legt diese Quantität auf das Muffelblatt im Probierofen. In beiden Fällen brennt man sie einige Stunden lang bey starker Rothglühheize. Man hört dann mit dem Calciniren auf, wenn eine mit Wasser abgefüllte Schaaale mit Säuren nicht mehr brauset. Bey diesem Kennzeichen nimmt man die Schaaalen aus dem Feuer, läßt sie ein wenig abkühlen, und sprengt sie dann mit Wasser an, wodurch sie zu einem feinen Pulver zerfallen. Diese so zubereitete Kalkerde kann nun zwar zu verschiedenen Arbeiten schon angewendet werden, indessen enthält sie noch etwas Kiesel-erde und phosphorsaure Kalkerde. Man löset, um sie von diesen zu reinigen, eine beliebige Quantität derselben in Salpetersäure von 1,300 Gew. auf, wobey man den Handgriff beobachtet, etwas mehr Kalkerde, als sich auflösen kann, einzutragen. Nach geschehener Auflösung erfolgt die Filtration, und die von dieser erhaltene Flüssigkeit gießt man in eine Retorte, und zieht die Salpetersäure mittelst einer Destillation wieder von der Erde ab. Die rückständige Erde calcinirt man nun noch etwa eine Stunde in einem starken Rothglühfeuer, und bewahrt sie darauf zum Gebrauch auf. Das Kalkwasser bereitet man durch die Auflösung dieser Erde in kaltem Wasser. Man kann 1 Unze Kalkerde mit 8 lb. Wasser übergießen, und muß dann das Gefäß genau verschließen.

Anmerkung.

Durch das Kochen mit Wasser entzieht man den Thierschaalen ihre Gallerte, mithin auch einen Theil ihrer Phosphorsäure. Bey dem Brennen im Feuer verliert die Kalkerde ihre Kohlenensäure; sie entweicht mit dem Feuer in Luftgestalt. Der gebrannte Kalk nimmt Wasser in seine Mischung auf, daher nimmt er an Volumen plötzlich zu, und zerfällt in Pulver; auch wird bey dieser Gelegenheit eine Menge von Feuer frey, welches wahrscheinlich zum Theil aus dem Wasser und zum Theil aus der Kalkerde geschieden wird.

Die Salpetersäure löset die Kalk- aber nicht die Kieselerde auf, und den phosphorsauren Kalk läßt sie dann fallen, wenn sie sich vollkommen mit reiner Kalkerde sättigen kann. Der salpetersaure Kalk ist durch das Feuer zerstörbar, und bey obiger Operation bleibt die Kalkerde oxydirt zurück.

Proben für die Reinigkeit der Kalkerde.

- 1) Muß sie sich in Essigsäure, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, auflösen;

2)

- 2) darf sie bey dieser Auflösung nicht aufbrausen;
- 3) soll diese Auflösung mit der Bleyzuckersolution keinen Niederschlag hervorbringen.

§. 108.

Schwererde, Schwererdenwasser.

Vorschriften zu der Bereitung einer reinen Schwererde sind von mehreren Chemikern mitgetheilt worden. Ich habe eine lange Zeit die Methode des Hr. V. C. Westrumb angewendet, bis ich die Eigenschaft dieser Erde, mit der Salpetersäure ein ziemlich schwerauflösliches Salz zu bilden, benutzte. Ich setze voraus, daß man sich des Schwerspathes zu dieser Bereitung bediene. Mit dem Witherit ist das ganze Verfahren noch einfacher, indem man gleich damit anfängt, ihn in Salzsäure aufzulösen.

Ich nehme 8 Unzen feingepulverten Schwer-
spath und 24 Unzen zerriebene Pottasche. Das
Gemenge bringe ich in einem hessischen Tiegel zum
Fließen, welches ich eine Stunde unterhalte, und
während dieser Zeit die Mischung zuweilen mit einer
Thonröhre umrühre. Nach Verlauf dieser Zeit
gieße ich die flüssige Masse in einen blanken und
trocknen eisernen Mörser. Sie nimmt nach der
Gerinnung ein porzellanartiges Wesen an, und
läßt sich dann leicht pulverisiren. Wenn dieses

geschähen ist, so kochte ich das Pulver so oft mit Wasser aus, bis das abfließende Wasser keine Spur von schwefelsaurem Kali mehr zeigt. Ist dieses der Fall nicht mehr, so bringe ich alles auf ein Filtrum und löse den Rückstand in reiner Essigsäure auf, sondere darauf die Solution von dem unaufgelöseten ab, und bringe erstere zum gelinden Abdampfen in das Sandbad. Hier steht sie so lange, bis sie anfängt, etwas dickflüssig zu werden. In diesem Zustande gieße ich Salpetersäure von 1,500 hinzu. Es schlugen sich alsbald kleine Krystallen von salpetersaurer Schwererde nieder. Diese sammle ich, wasche sie ein wenig mit kaltem Wasser ab, und behandle das Salz, wie oben bey der salpetersauren Kalkerde angegeben ist, nur mit dem Unterschiede, daß ich die Schwererde eine halbe Stunde länger glühe, weil die Salpetersäure an dieser etwas fester als an der Kalkerde hängt. Das Schwererdenwasser wird gleich dem Kalkwasser bereitet.

§. 109.

Anmerkung.

Der Schwerspath besteht aus Schwefelsäure und Schwererde. Er enthält immer auch Strontianerde, Eisenkalk, und Kieselerde. Durch das kohlensäurete Kali erfolgt eine Zerlegung desselben vermöge doppelter Wahlverwandschaft. Die Kohlensäure geht an die Schwererde, die Schwefelsäure aber an das Kali über.

Ven

§. 113.

Proben für die Reinnigkeit der
Kieselerde.

- 1) Muß sie sich in Aetzlauge durch die Kochung rein auflösen;
- 2) darf sie mit Schwefelsäure behandelt weder Alaun noch schwefelsaures Kali geben;
- 3) muß mit derselben gekochtes Wasser geschmacklos seyn.

§. 114.

Thonerde.

Man nimmt 2 Unzen des besten künftlichen Alauns, und löset diesen in 32 Unzen kochendem Wasser auf. In die Auflösung tröpfelt man so lange Blausäure, als noch ein Niederschlag erfolgt. Wenn man die Auflösung einige Tage mit diesem Niederschlage hat stehen lassen, so sondert sich Berlinerblau ab, und kann durch die Filtration geschieden werden. In die eisenfreyne Alaunauflösung tröpfelt man nun so viel ägendes Ammoniak, daß ohngefähr $\frac{3}{4}$ der aufgelöseten Thonerde niedergeschlagen werden, filtrirt die Erde ab, süßt sie sehr sorgfältig aus, trocknet und glüheth sie gehörig aus.

§. 115.

Anmerkung.

Die Blausäure schlägt nur den Eisenkalk aber nicht die Thonerde aus der Schwefelsäure nieder. Das Ammoniak aber fället auch die Thonerde. Wenn man nicht so viel des letztern Mittels hinzugießt, daß alle Erde niedergeschlagen wird, so bleibt das schwefelsäure Kali mit etwas Thonerde in der Mutterlauge, und man erhält bey der Verdampfung derselben thonhaltiges schwefelsaures Kali. Während des Niederfallens der Thonerde aus der Schwefelsäure hängt sich auch etwas Ammoniak an die fallende Thonerde, welches aber durch das Glühen wieder von derselben getrennt wird.

Proben für die Reinheit der
Thonerde.

- 1) Mit dieser Erde digerirtes Wasser darf nicht durch salzsaure Schwererde getrübt werden;
- 2) muß sie sich rein in Aetzlauge auflösen;
- 3) mit der Schwefelsäure ohne einen Zusatz von Kali keinen Alaun geben;

- 4) gebrannt und mit Wasser übergossen, darf das letztere den Weilschensyrup nicht grün färben.

§. 117.

Kalkerde,

Sie wird am reinsten aus dem Bittersalz bereitet, wenn man dasselbe zuvor noch durch eine Auflösung in Wasser nach der Abdampfung des letztern krystallisirt hat. Man löset von diesem gereinigten Bittersalze 2 Theile in 30 Theilen kochenden Wasser auf, filtrirt die Auflösung, und gießt, so lange als noch ein Niederschlag erfolgt, eine Auflösung von kohlensäurem Kali hinzu. Alsdenn kocht man das Gemenge einige mal auf, und bringt es noch heiß auf das Seilzeug. Die rückständige Erde wird darauf gehörig ausgesüßt, getrocknet, und einige Stunden calcinirt.

§. 118.

Anmerkung.

Die Kohlensäure des Kali's hängt sich an die Kalkerde, und fällt mit dieser in Verbindung größtentheils nieder, und die Schwefelsäure des Bittersalzes geht an das Kali über. Da das käufliche Bittersalz gewöhnlich etwas anhängende salzsaure Kalkerde hat, so thut man wohl, dasselbe durch die angegebene Auflösung zuvor von erwähntem Mittelsalz

salze zu reinigen. Die Aufkochung des Gemenges ist nöthig, weil sonst leicht kohlensaure Talkerde in der Lauge aufgelöst bleibt, welche aber niederfällt, sobald die Kohlensäure durch das Kochen entweicht.

§. 119.

**Proben für die Reinigkeit der
Talkerde.**

- 1) Muß sie sich in der Schwefelsäure rein auflösen;
- 2) darf das mit derselben abgekochte Wasser nicht durch salzsaure Schwererde und Silberauflösung getrübt werden;
- 3) die Auflösung derselben in salziger Säure soll weder durch Zuckersäure, noch durch Ammoniak getrübt werden.

§. 120.

**Von den bey der Analyse gebräuch-
lichen Metallen.**

Von diesen Körpern werden einige in metallischer Gestalt, andere aber in Säuren aufgelöst bey der Zergliederung der Mineralkörper angewendet. Die in dieser Hinsicht unentbehrlichen sind: Silber, Kupfer, Quecksilber, Zink, Zinn, und Eisen.

§ 2

§. 121.

§. 121.

Silber.

Das käufliche Silber, selbst das reinere, enthält gewöhnlich noch etwas Kupfer. Wir nehmen an, daß dasjenige was man reinigen will, zugleich noch etwas Blei, Gold, Eisen, und Arsenik enthalte. Um nun die Reinigung zu bewerkstelligen, nehme man Salpetersäure von 1,400 sp. G., und trage in dieselbe Silberfeile oder Lamellen so lange ein, als sich noch etwas auflösen will. Die Arbeit wird in einem Glascolben unternommen, und gegen das Ende der Auflösung die Wärme des Sandbades zu Hülfe genommen. Die Flüssigkeit verdünnt man nun mit 30 Theilen Wasser, schlägt das Silber durch Kochsalzauflösung nieder, und scheidet das erhaltene, Hornsilber durch Filtration. Nach dem Ausfüßen bringt man letzteres in einen eisernen Mörser, in welchem man es mit Wasser zu einem Teige formirt, und gießt auf 1 Theil 2 Theile Quecksilber. Sobald dieses Gemenge etwa höchstens eine Viertelstunde zusammen gerieben ist, erhält man Amalgam, welches man wäscht, und nach dem Trocknen das Quecksilber von dem Silber durch eine Destillation abzieht. Damit man ein zusammenhängendes Korn erhalte, schmelzt man das erhaltene Silber mit $\frac{1}{10}$ Borarglas ein. Man läßt sich aus einem Theile desselben von dem Goldschmiede kleine Plättchen oder Stäbe arbeiten und poliren.

§. 122.

Anmerkung.

Silber, Zinn, Kupfer, und Eisen werden gemeinschaftlich in der Salpetersäure aufgelöst. Gold aber und Arsenik bleiben unaufgelöst zurück. Die salzige Säure schlägt nur das Silber und das Zinn aus dieser Auflösung nieder. Letzteres aber löset sich im Wasser wieder auf. Das Hornsilber wird amalgamirt, indem die Salzsäure an das Eisen, und das Silber an das Quecksilber übergehen. Durch das Feuer wird das Quecksilber in Dampfgestalt von dem Silber geschieden, und da gewöhnlich bey der bloßen Destillationshize das Silber noch einen Hinterhalt an Quecksilber zeigt, so beendigt man die Arbeit mit der Einschmelzung des Metalles.

Proben für die Reinigkeit des Silbers.

- 1) Muß es sich ohne Rückstand in Salpetersäure auflösen;
- 2) darf diese Auflösung, mit Kali niedergeschlagen, und mit Ammoniak übersättigt, nicht bläulich erscheinen;

- 3) muß eben diese Solution hell bleiben, wenn man einen Theil mit 60 Th. Wasser verdünnt, und einige Tropfen Schwefelsäure hinzu gießt;
- 4) darf die Blutlauge in derselben keinen blauen Niederschlag verursachen.

§. 124.

Kupfer.

So wie dieses Metall von den Hütten geliefert wird, enthält es oft noch Zinn, Eisen, Arsenik, Nickel, und Blei bis zu 1 auch $1\frac{1}{2}$ pro Cent. Einige Sorten enthalten auch noch gegen 1 Loth Silber im Centner. Wie man das letzte erkennt, ist aus dem vorigen leicht zu sehen.

Die beste Reinigung des Kupfers ist die durch den Salpeter. Ich schmelze nemlich 10 Theile des künftigen Metalles in einem heftigen oder waldenburger Tiegel vor dem Gebläsefeuer ein, und trage, sobald es geflossen ist, 2 Theile trocknen Salpeter nach, decke den Tiegel genau zu, lasse das Gemenge noch $\frac{1}{2}$ Stunde schmelzen, worauf es in den Eiskübel ausgegossen wird. Unter einer braunrothen Schlacke befindet sich dann ein schönes Kupfertorn, von welchem man ebenfalls auch einige Platten oder Stangen vorräthig haben muß.

§. 125.

§. 125.

Anmerkung.

Da das Eisen, der Arsenik, so wie das Blei, das Zinn, und der Nickel eine nähere Affinität gegen den Säurestoff äussern als das Kupfer, so werden sie bey vorgeanntem Prozesse insgesammt mit etwas Kupfer zugleich verschlackt. Das rückständige Kupfer ist nun um so reiner, und die Kalke der genannten Metalle lösen sich in dem Kali des Salpeters und unter einander auf. Da dieses Verfahren auf der Oxydation beruhet, so ist leicht einzusehen, warum man das Hinzukommen von Kohle sorgfältig zu verhüten hat.

§. 126.

Proben für die Reinigkeit des Kupfers.

- 1) Muß es sich rein im Königswasser auflösen;
- 2) darf es bey der Verbindung mit Salpetersäure keinen Rückstand hinterlassen;
- 3) soll diese Auflösung nicht durch Schwefelsäure getrübt werden;
- 4) muß es sich in Ammoniak rein auflösen.

- 5) wenn concentrirte Salpetersäure über reines Kupfer abdestillirt wird, so muß sich der rückbleibende Kalk dennoch in verdünnter Salpetersäure wieder auflösen; das Gegentheil zeigt einen Gehalt von Zinn.

§. 127.

Quecksilber.

Das reinste im Handel vorkommende Quecksilber enthält oft schon von Natur etwas Silber oder Gold in seiner Mischung. So habe ich z. B. im Centner des Idrianischen Quecksilbers, dessen man sich zu Freyberg bey der Amalgamation bedient, ehe es in den Gebrauch genommen wurde, $\frac{1}{2}$ Loth Silber gefunden. Oft wird dieses Metall aber durch gewinnsüchtige Kaufleute noch obendrein mit Bley, Zinn, oder Bismuth verfälscht. Von allen diesen Beymischungen reinigt man dasselbe durch eine vorsichtige Destillation. Man nimmt z. B. 1 lb. Quecksilber, schüttet dasselbe in eine trockne Glasretorte von ohngefähr 20 fr. C. Zoll Innhalt, deren Hals sehr stark nieder gebogen ist, legt die Retorte in einen Windofen, und stößt eine 2 bis 3 Ellen lange Glasröhre, in welche der Retortenhals genau paßt, vor. Diese Röhre wird in ein auf den Boden des Arbeitsortes stehendes mit Wasser gefülltes Gefäß geleitet, woben man dahin sehen muß, daß die Röhre fast vertical fällt. Nun giebt man

man vorsichtig Feuer um die Retorte nach und nach zu erwärmen, und verstärkt dasselbe bis zum gelinden Sieden des Quecksilbers, womit man so lange fortfährt, bis alles Quecksilber überdestillirt ist, worauf man die berygmischten Metalle auf dem Boden der Retorte zurück behält.

§. 128.

Anmerkung.

Das Quecksilber wird hier vermöge seiner größern Flüchtigkeit von den übrigen Metallen getrennt. Das gelinde Sieden desselben ist vonnöthen, wenn dieses Metall keins von den andern mechanisch mit sich überreißen soll. Die einfache Probe für die Reinigkeit des Quecksilbers ist die Destillation selbst.

§. 129.

Zinn.

Dieses Metall kommt oft mit Kupfer, Wismuth, Bley, und Arsenik vermischt im Handel vor, und wenn gleich das englische Seyfenzinn unter die reinsten Sorten gehört, so wird doch nicht selten unreines unter diesem Namen in den Handel gebracht. Um dasselbe rein zu erhalten, müssen wir den nassen und trocknen Weg anwenden. Man löse z. B. 2 Unzen käufliches Zinn bey der Temperatur

peratur von 40° bis 50° Reaum. in einer hinlänglichen Menge salziger Säure von 1,150. f. G. auf, und filtrire die Flüssigkeit von dem schwarzgrauen Rückstande. Die Solution sättige man mit Aeslauge, worauf sich ein starker Niederschlag von Zinnkalk zeigt. Diesen füsse man recht gut aus, und trockne ihn. Darauf übergieße man 12 Theile desselben mit einem Theil Salpetersäure von 1,300 und 2 Theilen Wasser, lasse das Gemenge einige Stunden bey 40° digeriren, verdünne es darauf mit Wasser, und filtrire die Flüssigkeit ab. Der rückständige auszufüßende und zu trocknende Zinnkalk wird darauf zuerst mit $\frac{1}{2}$ seines Gewichtes Kohlenstaub einige Stunden lang in einem bedeckten Tiegel rothglühend erhalten, und alsdenn mit einem Theile Borarglas in einem Kohlentiegel vor einem starken Gebläsefeuer reducirt.

S. 130.

Anmerkung.

Die salzigte Säure löset unter obigen Umständen das Zinn nebst dem Kupfer auf; der Arsenik, der Wismuth, und das Bley aber bleiben, erstere unaufgeloßet und letzteres als Hornbley, zurück. Das reine Pflanzentkali fällt sowohl den Zinn- als auch den Kupferkalk aus der salzigten Säure, Die Salpetersäure löset den Kupferkalk weit leichter, und den Zinnkalk fast gar nicht auf, welches hier um so
weni-

weniger statt findet, da man nur $\frac{1}{2}$ jener Säure angewendet hat. Bey diesem ganzen Verfahren ist nun zwar der Zinnkalk rein erhalten, aber auch in einem hohen Grade oxydirt. Durch die Glühung mit Kohle wird ihm ein Theil seines Oxygens, durch die Schmelzung im Kohlentiegel aber der Rest entzogen.

§. 131.

Probe für die Reinigkeit des Zinnes.

- 1) Muß es sich in salziger Säure, ohne einen Rückstand zu hinterlassen, auflösen;
- 2) wenn man es mit Salpetersäure digerirt, so darf die hiedurch erhaltene Solution, mit Ammoniak übersättigt, nicht blau werden.

§. 132.

Zinn.

Der käufliche Zinn ist gewöhnlich mit etwas Eisen und Kohlenstoff verunreinigt. Man scheidet ihn durch eine Destillation aus einer irdenen Retorte bey der Weissglüh Hitze von jenen Stoffen ab. Man hat bey dieser Arbeit nichts besonders zu beobachten, als den nöthigen Feuersgrad, und das Steigen des Retortenhalses in die mit Wasser gefüllte

fällte Vorlage. Der ganze Prozeß ist ohne Erklärung verständlich. Die Reinigkeit des Zinks bestätigt sich dadurch, daß er sich in salziger Säure ohne Rückstand auflöst, und daß diese Solution durch blausaures Kali keinen bläulichen Niederschlag giebt.

§. 133.

Eisen.

Bis jetzt hat man es noch nicht dahin gebracht, dieses Metall im Kleinen vollkommen rein, in schmiedbarer Form darstellen zu können. Man muß sich daher bemühen, zum Gebrauch bey den Analysen, aus den Blechhämmern, Stückchen von dem reinsten Schwarzblech zu bekommen, welche man denn polirt zum Gebrauch aufbewahrt.

§. 134.

Von den bey Analysen gebräuchlichen Mittelsalzen.

Sobald man die im vorigen angegebenen Mittel in ihrer gehörigen Reinigkeit dargestellt hat, ist es sehr leicht, aus diesen die Mittelsalze oder die gewöhnlichen bey Zergliederungen gebräuchlichen mittelsalzigen Solutionen im Wasser darzustellen. Da die Art der Zusammensetzung derselben jedem, der sich mit chemischen Arbeiten beschäftigt, zu bekannt ist,

ist, als daß es hier einer besondern Beschreibung derselben bedürfte: so will ich nur diejenigen Mittelsalze, auf deren Gebrauch ich mich in der Folge beziehen werde, aufstellen, nemlich:

Schwefelsaures Silber, wird bey dem Gebrauche in kochendem Wasser aufgelöst.

Schwefelsaures Eisen, desgleichen,

Schwefelsaures Kupfer, im Wasser aufgelöst aufbewahrt.

Schwefelsaure Kalkerde, desgl.

Salzigtsaure Schwererde, desgl.

„ Kalkerde, „

„ Thonerde, „

„ Strontianerde, „

Salzigtsaures Natron „

„ Ammoniak, „

„ Zinn, „

Salpetersaure Kalkerde, „

„ Strontianerde, „

Salpetersaures Silber, „

„ Quecksilber, warm aufgelöst.

„ Quecksilber, in der Kälte aufgelöst.

„ Blei, in flüssiger Gestalt.

„ Pflanzenkali, in trockner Gestalt.

Essig.

Essigsaure Schwererde, in flüssiger Gestalt.

• Strontianerde, desgl.

• Kalkerde, desgl.

Essigsaures Bley, desgl.

Zuckersaures Pflanzenkali } beyde in Was-
Weinsteinsaures . } ser aufgelöst.

Blausaaures Pflanzenkali, oder Blutlaugensalz,
aus der oben angegebenen Blausäure mit
Pflanzenkali gesättigt und flüssig aufbe-
wahrt.

§. 135.

Bestandtheile verschiedener bey den Analysen
vorkommender Mittelsalze.

Die genaue Kenntniß der Mischung mehrerer
Mittelsalze, so wie jene des Grades der Sättigung
zwischen Säuren und Kalien und zwischen Säuren
und Erden, sind für den Analytiker zu wichtig,
als daß ich nicht hoffen dürfte, Dank zu verdienen,
wenn ich aus Hr. Kirwands oben angeführten in-
teressanten Werke die neuesten Resultate über diesen
Gegenstand hler mittheile. Wie oft erhält nicht der
Analytiker Niederschläge, als Hornsilber, Bleyvi-
triol, schwefelsaure Schwererde, u. s. w., wo er ge-
zwungen ist, die Quantität des niedergeschlagenen
Körpers durch Berechnung zu finden, - und da
für

können ihm denn folgende Tabellen ein bestimmtes Anhalten geben, da dieselben die genauesten Resultate der unermüdeten Untersuchungen Kirwans enthalten. Man habe z. B. aus einer Flüssigkeit durch Silberlösung 135 Theile Hornsilber niedergeschlagen, so wird man so gleich aus der fünften Tabelle vermöge einer einfachen Proportionalrechnung die Menge der in dem Niederschlage enthaltenen salzigen Säure finden können.

§ 136.

Erste Tabelle.

Menge der Säure, welche von den
Kalien und verschiedenen Erden
aufgenommen wird.

100 Theile	Schwer- felf.	Salzes- terf.	Salzsa- te S.	Kohlens- säure.
Pflanzenkali	82,48	84,96	56,3	105, bey nahe
Natron	127,68	135,71	73,41	66,8
Ammoniak	383,8	247,82	171	veränderlich
Schwererde	50	56	31,8	281
Strontianerde	72,41	85,56	46	43,2
Kalkerde	143	179,5	84,488	81,81
Talkerde	172,64	210	111,35	200 Fourcroy
Thonerde	150,9			335 fast. Bergmann

§. 137.

§. 137.

Zweyte Tabelle.

Menge von Kalken und Erden, welche von verschiedenen Säuren aufgenommen werden.

100 Theile	Phosph. gent.	Natron.	Ammon.	Schwer.	Stront.	Kalk.	Zink.
Schwefelsäure	121,48	78,32	26,05	200	128	70,	57,92
Salpetersäure.	117,7	73,43	40,35	178,12	116,86	55,7	47,64
Salzigte S.	177,6	136,2	58,48	314,46	216,21	118,3	89,8
Kohlensäure.	95,1	149,6	5	354,5	231,†	122,	50,

§. 138.

Dritte Tabelle.

Menge der Mittelsalze, welche aus der Sättigung der vorgenannten Säuren mit den erwähnten Grundla- gen entstehen.

100 Th.	Phosph. gent.	Natron.	Ammon.	Schwer.	Stront.	Kalk.	Zink.
Schwefelsäure.	221,48	(425 tr. 178,5 t.)	182,9	300.	238	170 bei Weissglüh- bige u. 198	340.
Salpetersäure.	227,82	188	175			170° 174 lufttrocken.	158.
Salzigte S.	277,6	257,2	233	(487,4 t. 154,5 t.)	540. t. 313,5 t.	238 in Rothglüh- bige.	286.
Kohlensäure.	232,5	(693,5 t. 150 t.)		454,5	331,7	222,25	200.

§. 139

§. 139.

Vierte Tabelle.

Menge der Mittelsalze, welche aus der Vereinigung verschiedener Grundlagen mit verschiedenen Säuren entstehen.

100 Theile	Schwefelsäure,	Salpeters.	Salzige S.	Kohlens.
Pflanzent.	182,48	193 †	156,3'	244
Natron	(541,1 fr. 227,4 tr.	246,42	188,74	(463,3 fr. 157 tr.
Ammoniak	702,94	435	400	
Schwererde	150		(155,16 fr. 142,8 tr. 250, fr. 145, tr.	382
Strontian.	172,41			143,16
Kalk.	312 get. b. 50°	312 b. 80°	200 b. Rothgl.	182
Bitter.	(588,23 tr. 272,62 tr.	280 ganz tr.	321 gelind get.	400

§. 140.

Fünfte Tabelle.

Verhältniß der Bestandtheile in mehreren Mittelsalzen.

100 Theile Kohlensaurer	Grund- lage.	Säure,	Wasser,	Zustand des Salzes.
Kohlens. Pflanzent.	41	43	16	krystallisirt.
Wetstein Salz	60	30	64	trocken
Kohlens. Natron	21,58	14,42	—	üblich krystall.
Kohlenges. Natron	59,86	40,05	—	getrocknet
Kohlens. Schwer.	78	22	—	nat. od. gegl.
— Strontian	69,5	30	—	—
— Kalk.	55,	45	—	—
— Zalk.	25,	50	25	krystallisirt
Gemeine Magnes.	45,	34	21	bei 80° getr.
Kohlens. Ammon.	6 bis 13			

Lampadius analyt. Chemie.

3

Fort.

100 Theile schwefelsäurer	Grund- lage,	Säure,	Wasser,	Zustand des Salzes
Schwefels. Kalk,	54,8	45,2	— —	trocken.
Natron.	18,48	23,52	58,	völlig krystall.
desgl.	44,	56,	— —	bei 700° getr.
Ammoniak.	14,24	54,66	31,1	nat. u. künstl.
Schwer.	66,66	33,33	— —	geglühet.
Strontian.	58,	42,	— —	nat. u. künstl.
Kalk.	32,	46,	22	geglühet.
desgl.	35,32	50,39	14,38	b. 60° getrock.
desgl.	38,81	55,84	5,35	bei 170° getr.
desgl.	41,	59,	— —	geglühet.
Kalk,	17,	29,35	53,65	weißgeglühet
desgl.	36,68	63,32	— —	völlig krystall.
Mann.	12 gegläs- bet,	17,66	51 (s.p.C. Kalk) 2.	getrocknet
desgl.	63,75	36,25	— —	krystall.
Schwefels. Eisen,	28 $\frac{Q}{M}$	26,	38 + 8 der Zusamm.	getr. bei 700°
desgleichen	12 Met.	41,93	13,07	krystallisiert.
Schwefels. Wieg,	75 $\frac{Q}{M}$	23,37	1,63	zur Masse
Kupfer,	40 $\frac{Q}{M}$	31,	29,	calciniert.
Zink.	40 $\frac{Q}{M}$	20,5	39,	
<hr/>				
100 Theile salpetersäurer				
Salpeters. Natrium,	51,8	44,	4,2 geb.	bei 700° getr.
Natron	40,58	53,21	6,21 geb.	bei 400° getr.
desgl.	42,34	57,55	— —	geglühet.
Ammoniak	23,	57,	20	
Schwer.	57,	32,	11,	krystallisiert.
Strontian.	36,21	31,07	32,72	krystallisiert.
Kalk.	32,	57,44	10,56	lufttrocken
Kalk.	22,	46,	22,	krystallisiert.

100 Theile salzigste Säure	Grund- lage,	Säure,	Wasser,	Zustand des Basis,
Salzigst. Pflanzent.	64	36	—	ben 800 getr.
Roßsalz	55	38,88 m.	—	desgleichen
Salmitat	—	—	—	kryallisiert
desgl.	25	42,75	32,25	sublimirt
Salzigst. Schwer.	64	20	16	kryallisiert
desgleichen	76,2	23,8	—	getrocknet
Salzigst. Stront.	40,	18,	42	kryallisiert
desgleichen	69,	31,	—	getrocknet
Salzigst. Kalk.	50,	42,	8	nach der Roth-
				glähebdige
„ Kalk.	31,07	34,59	34,34	getrocknet
„ Silber	75,	16,54	8,46	ben 130° ge-
			rethoff.	trocknet
„ Blei	81,77 ♀	18,23	—	kryallisiert
desgleichen.	83, ♀	17,	—	getrocknet

§. 141.

Von den bey der Analyse gebräuchlichen
Schwefellebern.

Von den geschwefelten Verbindungen dieser Art
gebrauchen wir vorzüglich das geschwefelte Pflanz-
zenkali, das geschwefelte Ammoniak, und die ge-
schwefelte Strontianerde. Da alle drey dem
Verwittern leicht ausgesetzt sind, so thut man wohl,
sie nur in kleinen Quantitäten zu bereiten.

§. 142.

Geschwefeltes Pflanzenkali.

Man nimmt 1 Theil Schwefelpulver und 2
Theile Aeslauge, und läßt dieses Gemenge einige
Stunden

Stunden lang bey 70° digeriren, verdünnt hierauf die Solution mit 2 bis 3 mal so viel Wasser, und filtrirt sie nach völliger Erhaltung. Die Auflösung erfolgt leicht, und bey dem angegebenen Verhältnisse kann man versichert seyn, daß das Kali ganz mit Schwefel gesättigt wird.

§. 143.

Geschwefeltes Ammoniak.

Man nimmt einen Theil Salmiak, eben so viel gebrannte Austerschaalen und Schwefelpulver, und schüttelt dieses Pulver wohl in einer Tubulatreorte unter einander. Darauf übergießt man das Gemenge mit $\frac{1}{2}$ Theil Wasser, und schlägt eben so viel dieser Flüssigkeit, als man Salmiak genommen hat, in der Vorlage vor. Nachdem alles wohl verktet ist, destillirt man bey gelinder Wärme so lange, als man noch etwas übergehen sieht. Die safrangelbe Flüssigkeit in der Vorlage, das Product dieser Arbeit, muß sogleich in genau verschlossenen Gefäßen aufbewahrt werden.

§. 144.

Anmerkung.

Indem das Ammoniak durch die Kalkerde aus dem Salmiak entbunden wird, löset es einen Theil Schwefel.

Schwefel auf, und nimmt diesen in Luft- und Dampf-
form mit in die Vorlage über. Ein Theil dieses elastischen Fluidums wird schon von dem Wasser in der Retorte, ein anderer aber in der Vorlage zerlegt.

Das geschwefelte Ammoniak muß hell und dunkel safrangelb von Farbe seyn, und aus der Quecksilberauflösung in Salpetersäure Zinnober niederschlagen.

§. 145.

Geschwefelte Strontianerde.

Den Gebrauch dieses Hülfsmittels hat, so viel ich weiß, Hr. Kirwan*) zuerst bey den Analysen eingeführt. Nach ihm schüttelt man 5 Maaß von Schwefel- Leberluft, aus geschwefeltem Kali durch salzigte Säure entwickelt, mit 2 Maaß concentrirtem Strontianwasser. Es erscheint ein Niederschlag, von welchem man die Strontianlebersolution durch das Filtriren scheidet.

§. 146.

Anmerkung.

Der Schwefel aus der hepatischen Luft hängt sich nebst einem Theil des Wasserstoffs an die Strontian-

I 3

tian-

*) Essay on the analysis of Mineral waters. London 1799.

flauerde, und das hieraus entstehende Gemische fällt nieder, von welchem sich aber ein Theil wieder im Wasser auflöst. Die Solution verdient eigentlich mehr den Namen einer wasserstoffhaltigen Strontianleber. Hr. Kirwan nennt diese Verbindungen Hepatulas.

§. 147.

Die Auflösung reiner Seife in Alkohol und in Wasser wird, so wie die Solution des weissen Arsens in Wasser, ebenfalls mit unter die bey Analysen gebräuchlichen Reagentien gerechnet.

§. 148.

Alkohol.

Der Gebrauch dieser feinen Flüssigkeit kommt bey den Zergliederungen, vorzüglich salziger Gemische, nicht selten vor. Um sie von der gehörigen Stärke zu erhalten, zieht man durch einige Destillationen, zuerst einen höchst rectificirten Weingeist aus dem gemeinen Korn- oder Franzbrandtwein. Auf zwey Theile desselben nimmt man dann einen Theil vollkommen getrockneter salzig-saurer Kalkerde, gießt das Gemenge in eine Retorte, läßt es so einige Tage digeriren, worauf man die Hälfte durch eine gelinde Destillation abzieht.

§. 149.

§. 149.

Anmerkung.

Erfahrungen haben gelehrt, daß man — weil der Grad der Flüchtigkeit des Wassers und Alkohols ziemlich nahe an einander gränzen, sich auch beide Körper stark anziehen — durch die bloße Destillation den Alkohol vom Wasser nicht trennen kann. Herr Dr. Lomitz lernte uns zuerst die völlige Entwässerung desselben durch jenes Salz, welches das Wasser mit großer Begierde an sich zieht, kennen.

§. 150.

Proben für die Reinheit des Alkohols.

- 1) Muß er bey einer gelinden Verdampfung über salzigte saure Kalkerde dießelbe nicht mehr feucht machen;
- 2) darf er das Lacomuspapier nicht röthen;
- 3) muß er ein specifisches Gewicht von 0,780 bey 10° Reaum. zeigen.

ianerde, und das hieraus entstehende G
fällt nieder, von welchem sich aber ein Theil
im Wasser auflöst. Die Solution verdir
lich mehr den Namen einer wasserstoffhalt
ianleber. Hr. Kirwan nennt diese
gen Hepatulas.

§. 147.

Die Auflösung reiner Seife
in Wasser wird, so wie die E
Arseniks in Wasser, ebenfalls
Analysen gebräuchlichen Reag

§. 1

Al

Der Gebrauch di
bey den Zergliederun
mische, nicht selten v
Stärke zu erhalten
stillationen zuerst
aus dem gemein
Auf zwey Theile
Theil vollkomme
gießt das Gem
Tage digeriren
gelinde Destilla

...it der Auflösung des
...verhalten;

: blausauren Koli, und

S. 153.

habe ich hier nun noch der farbe-
entkörper, deren man sich bey den
um Säuren und Kalien zu ent-
ähnen. Man hat sehr viele derselben
wovon jedoch immer einer empfindlicher
ndere. Es sind folgende: Lacmus, Cur-
ernambuc, brauner Kohl, Alkanna,
er, Beilchen, Ackeleyblumen. Die
der rothen Rosen wird noch besonders als
s für die schwefelsaure Luft bereitet. Aus
acmus bereitet man Tinctur und Papier, auch
t man das letztere wieder durch schwachen Essig;
des kann aufbewahrt werden. Curcumatinctur
dirbt bald; damit gefärbtes Papier hält sich lange.
aus dem Fernambuc wird Tinctur und Papier auf-
bewahrt. der Kohlaufguß wird jedesmal zu dem
Gebrauch frisch aus den dunkelblauesten Kohlkeimen
bereitet; Das Papier bekommt keine sonderliche

§. 151.

Wasser.

So wohl bey den Analysen selbst, als auch bey der Verfertigung der Reagentien, muß das reinste Wasser gebraucht werden. Gupton hat die Reinigung des Wassers durch Schwererde vorgeschlagen; durch dieses Mittel werden aber nur die Schwefelsauren Salze und die Schwefelsäure aus dem Wasser geschieden, und es bleibt daher eine gelinde Destillation aus gläsernen oder verzinneten Destillirgeräthschaften das beste Reinigungsmittel für dieses unentbehrliche Hülfsmittel. Zur Vorsicht gießt man noch die zuerst übergegangene Quantität Wasser weg, und bewahrt nur das in der Mitte des Processes übergehende auf. Da Hr B. C. Westrumb bemerkt hat, daß selbst das reinste Wasser mit der Zeit verdirbt, so destillire man lieber nicht zu viel desselben auf einmal.

§. 152.

**Proben für die Reinigkeit
des Wassers.**

- 1) Darf es weder durch essigsaure Bley- noch Schwererdenauflösung, getrübt werden;
- 2) mit Silberauflösung vermischt muß es hell bleiben;

3)

- 3) eben so muß es sich mit der Auflösung des kohlensäueren Kali's verhalten;
- 4) desgleichen mit dem blausauren Kali, und
- 5) dem Kalkwasser.

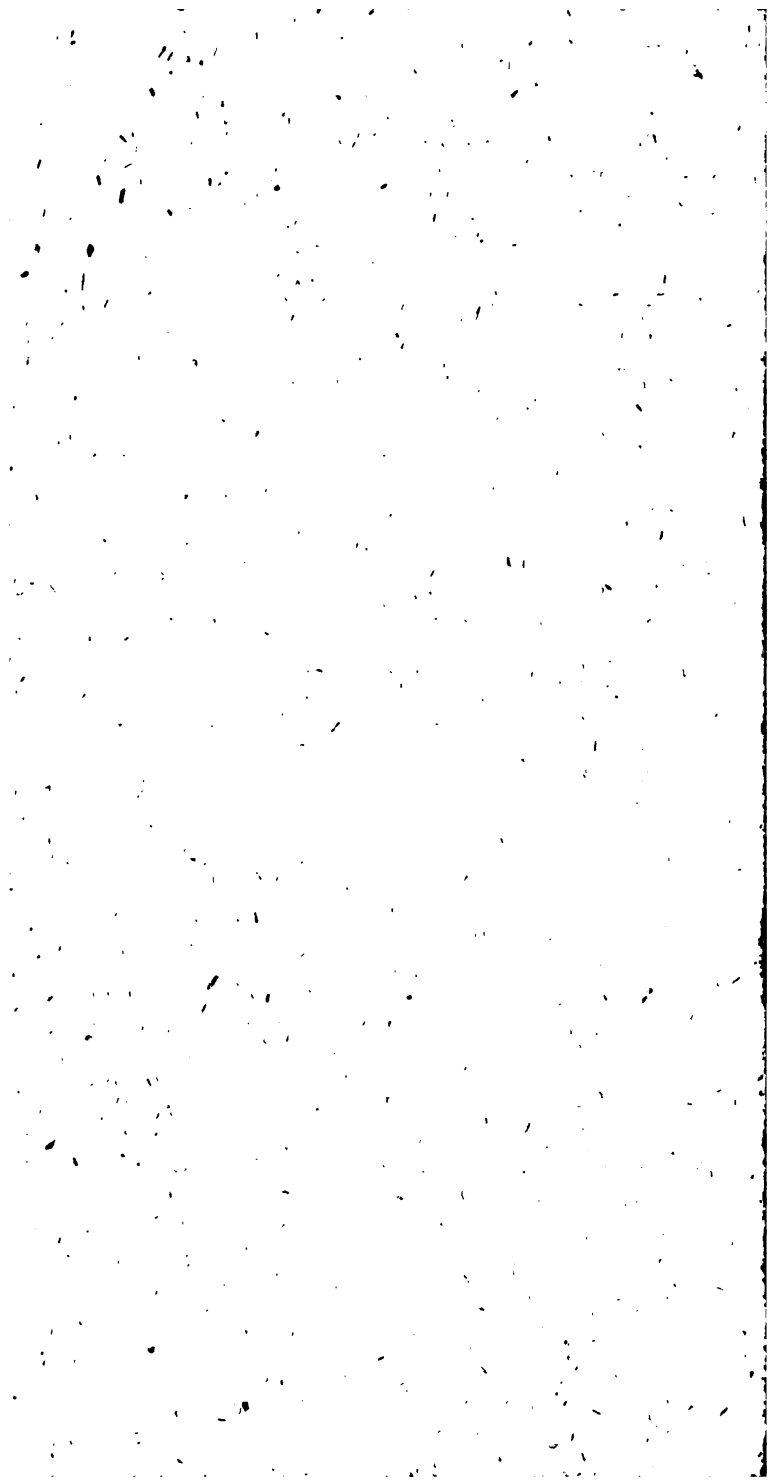
§. 153.

Zum Schlusse habe ich hier nun noch der farbehaltigen Pflanzenkörper, deren man sich bey den Analysen bedient, um Säuren und Kallen zu entdecken, zu erwähnen. Man hat sehr viele derselben im Gebrauch, wovon jedoch immer einer empfindlicher ist, als der andere. Es sind folgende: *Lacmus*, *Curcuma*, *Fernambuc*, brauner *Kohl*, *Alkanna*, *Rhabarber*, *Beilchen*, *Akeleyblumen*. Die Tinctur der rothen Rosen wird noch besonders als Reagens für die schwefelsaure Luft bereitet. Aus dem *Lacmus* bereitet man Tinctur und Papier, auch röthet man das letztere wieder durch schwachen Essig; beydes kann aufbewahrt werden. *Curcumatinctur* verdirbt bald; damit gefärbtes Papier hält sich lange. Aus dem *Fernambuc* wird Tinctur und Papier aufbewahrt. der Kohlaufguß wird jedesmal zu dem Gebrauch frisch aus den dunkelblauesten Kohlkeimen bereitet; Das Papier bekommt keine sonderliche

Farbe davon. Aus den Weilchen und Afelenblumen macht man ein concentrirtes Infusum, und löset in diesem Zucker zur längern Conservation auf. Die Alfanna zieht man mit Alkohol aus, und bewahrt die Tinctur auf. Die Rhabarber giebt eine gelbe Tinctur und ein gut gefärbtes Papier.

Zweiter Theil.

Von den
Charakterisirenden chemischen Kennzeichen
der
Bestandtheile mineralischer Körper.



Zweiter Theil.

Von den auszeichnenden chemischen Kennzeichen der Bestandtheile mineralischer Körper.

§. 154.

Eine Hauptsache für denjenigen, welcher sich mit der Analyse der Mineralkörper beschäftigen will, ist die Kenntniß der chemischen Eigenschaften derjenigen Substanzen, welche die flüssigen und festen Körper des Mineralreiches bilden. Ehe er der Beurtheilung zusammengesetzter Mineralkörper in der genannten Hinsicht fähig ist, muß er zuvor die einfachen Substanzen von einander zu unterscheiden wissen. Die chemische Eigenschaft eines Körpers, welche bey dieser Bestimmung zum Grunde gelegt wird, muß aber so auszeichnend als möglich, d. i. einer Verwechselung mit der Eigenschaft eines andern Körpers fähig seyn. Diese Kenntniß dient
dem

dem Analytiker sowohl vor als auch bey der Zergliederung eines Körpers. Sobald er zum Beispiel bey der Auflösung eines Fossils in Säuren ein Aufbrausen bemerkt, so darf er mit Recht auf einen in demselben vorhandenen der Luftform fähigen Stoff schließen. Vielleicht wird er nun den Weg der Glühung wählen, um vor der Solution des Fossils die bemerkte Luft aus demselben darzustellen. Hat er bey der Zergliederung selbst z. B. durch Kali aus einer Säure einen weissen Niederschlag erhalten, so wird er diesen Niederschlag für Strontianerde halten, wenn er sich in salziger Säure auflöst, und mit dieser lange nadelförmige Krystallen bildet, welche die Flamme des Lichtes karminroth färbt. Ehe man neue Körper entdecken kann, muß man nothwendig auf das genaueste mit den auszeichnenden Eigenschaften der Alten bekannt seyn.

§. 155.

Aus allen diesen Ursachen werde ich hier nun zuerst von den Eigenschaften aller mineralischen Substanzen in ihrem abgesonderten Zustande, woraus sich gewisse vorläufige Untersuchungen der Mineralkörper in Hinsicht ihrer vorwaltenden Bestandtheile von selbst ergeben, handeln; darauf die Art, wie man die Fossilien auf dem trocknen Wege mit und ohne Reagentien vorläufig prüft, folgen lassen, und mit der Anweisung, wie man die
chemi

Chemischen Eigenschaften gemischter und gemengter Mineralkörper bestimmt, diesen Theil schließen.

§. 156.

Erden.

Diese Körper, welche ohnstreitig nächst dem Wasser den größten Theil unsers Erdkörpers bilden, zeichnen sich aus:

- 1) dadurch, daß sie nach ihrer Auflösung, Niederschlagung, und Trocknung, als ein schneeweisses Pulver erscheinen.
- 2) daß sie durch das Erhitzen auf der Kohle mittelst des Löthrohres ihre Farbe nicht verändern, und.
- 3) aus ihrer Auflösung in Salpetersäure durch Blausäure nicht präcipirt werden.

Von der dritten Eigenschaft wird jedoch die Kieselerde, als in dieser Säure unauflöslich, ausgenommen.

§. 157.

Eigenschaften jeder Erde insbesondere.

- 1) Kieselerde löset sich in reinem Pflanzenkali auf, und diese Auflösung wird durch Essigsäure

Säure zerlegt. Bei einem Ueberschusse von dieser Säure wird zwar oft etwas Kiesel-erde wieder aufgelöst; welche sich aber bei der Erwärmung im Sandbade wieder in gallertartiger Form absondert.

2) Thonerde löset sich ebenfalls, und schon leichter, auf dem nassen Wege im ägenden Pflanzenkali auf. Diese Auflösung wird durch Essigsäure gleichfalls zerlegt; in jedem Falle erfolgt aber die Wiederauflösung des Niederschlages bei der Uebersättigung mit jener Säure; auch sondert sie sich bei der Erwärmung im Sandbad aus dieser Auflösung nicht ab. Mit verdünnter Schwefelsäure aufgelöst giebt sie octaedrische Alaunkrystallen, wenn man der Auflösung vor der Abdampfung etwas Pflanzenkali zusetzte.

3) Beryllerde löset sich zwar auch in dem reinen Pflanzenkali auf, und verhält sich auch bei der Niederschlagung wie die Thonerde; sie wird aber, was bei den vorhergehenden der Fall nicht ist, in kohlensaurem Ammoniak aufgelöst, läßt sich mit Schwefelsäure und Kali nicht zu Alaun bringen, und die Auflösung derselben in der Schwefelsäure schmeckt süß.

4) Zirkonerde ist in dem ägenden Pflanzenkali unauflöslich, wodurch sie sich von 1, 2, und 3 unterscheidet. Wird sie gebrannt und mit Wasser digerirt

digerirt, so färbt das Wasser den Kohlenaußguß nicht grün, wodurch sie sich von den Kalischen Erden unterscheidet. Mit der Schwefelsäure giebt sie ein schwer krystallisirbares Salz, wodurch man sie leicht gegen die Talkerde erkennt.

- 5) Talkerde wird in den kausstischen Kalien nicht aufgelöst, vereinigt sich aber desto lieber mit allen Säuren, welche Auflösungen einen bitterlichen Geschmack besitzen. Sie ist von allen folgenden Erden leicht dadurch zu unterscheiden, daß sie mit Schwefelsäure ein leicht krystallisirbares und in 3 Theilen kalten Wassers auflösliches Salz bildet.
- 6) Schwererde löset sich leicht in der salzigten Säure auf, und diese Auflösung giebt durch die Abdampfung länglich, sechseckige tafelarige an der Luft beständige Krystallen, welche die Flamme eines Lichtes kaum röthlich färben.
- 7) Strontianerde wird in eben dieser Säure aufgelöst; diese Solution giebt aber bey der Abdampfung nabelsförmige oder größere prismatische an der Luft beständige Krystallen, welche die Flamme des Lichtes schön carminroth färben.

8) Kalkerde löset sich ebenfalls leicht in der salzigten Säure auf. Aber wenn die aus dieser Auflösung durch die Abdampfung erhaltenen Krystallen auch nadelförmig anschließen, so zerfließen sie doch bald wieder an der Luft.

Anmerk. Die letztern drey Erden geben mit dem Wasser caustisch schmeckende Laugen, welche das Curcumapapier braun färben. Die Eigenschaften der *) Niter- und Agusterde verdienen noch genauer beßimmt zu werden.

§. 158.

Kalien.

Diese Salze zeichnen sich vorzüglich durch Veränderungen gewisser Pflanzenfarben aus. So wird die gelbe Farbe der Kurkuma braun, die rothe des Fernambuks violet, die blaue des Weilschen Afelen- und Kohlenaufgusses grün, die gelbe der Rhabarber braunroth, die rothe des Alfanna violett, und die durch Essigsäure ins rothe umgeänderte des Lacmuses wieder blau, u. s. w.

Einige bestimmtere Erfahrungen über die Empfindlichkeit dieser Reagentien gegen die Kalien sind folgende: Kurcumatinctur entdeckt $\frac{1}{2217}$ Kohlen-
res

*) Sie hat nach Hr. Ekeberg viele Eigenschaften mit der Eisenerde gemein, soll aber im Pflanzenkali unauflöslich seyn.

res Natron im Wasser; Vier Gran in 5,5. engl. Pinten Wasser aufgelöst, färben das Fernambut-papier bläulich; $\frac{1}{2438}$ Kohlelsaures Natron in einem Theile Wasser aufgelöst stellet die Farbe des schwach gerötheten Lacmuspapiers wieder her. Man sehe dieserhalb Kirwans Essay on the anal. of min. wat. p. 45. u. f. w.

Ich lösete einen Gran ägendes Kali in 5000 Wasser auf, und fand, daß die Flüssigkeit dennoch den blauen Kohlaufguß augenblicklich grün färbte. Die kalischen Erden besizzen zwar eben die genannten Eigenschaften, doch werden sie durch andere Kennzeichen unterschieden. Die Kohlensäuren Kalien unterscheidet man leicht von den ägenden durch das Aufbrausen, wenn man sie z. B. in salziger Säure auflöst. Vollkommen Kohlensäure verändern die Farben weniger als ägende.

§ 159.

Eigenschaften eines jeden Kali's insbesondere.

- 1) Pflanzenkali zerfließt an der Luft, bildet mit der Salpetersäure prismatische Krystallen, giebt mit der Essigsäure ein zerfließbares Salz, und giebt nach Kirwan ein bläuliches Glas, wenn man es mit Nickelsalt zusammen schmelzt.

- 2) **Natron** verwittert an der Luft, giebt mit der Salpetersäure ein wüßliches Salz, mit der Essigsäure ein krystallisirbares nicht zerfließbares, und bildet ein braunes Glas in Verbindung mit dem Nickelkalk.

Wenn diese Kalien, wie es oft der Fall ist, gebunden im Mineralreich vorkommen, so suche man sie erst an die Schwefelsäure zu bringen; zerlege das schwefelsaure Kali durch Bleyzuckerauflösung, und verbrenne das essigsaure Kali, worauf man das Kali frey bekommt, und es den hier angegebenen Prüfungen unterwerfen kann.

- 3) **Ammoniak** zeichnet sich durch den Geruch aus. Es löset das Kupfer mit blauer Farbe auf. Vier Gran concentrirter ägender Salmiakgeist, in 32 Unzen Wasser gegossen, geben sich noch deutlich zu erkennen, wenn man einen Gran Kupfervitriol in demselben auflöset.

Mit Säuren verbunden, wie es gewöhnlich in der Natur vorkommt, giebt es die hier genannten Eigenschaften erst zu erkennen, wenn man es durch den Zusatz von etwas Kalk abscheidet. Das Freywerden desselben aus trocknen Körpern bemerkt man auch dadurch, wenn man einen mit Essigsäure benetzten Glasstab an den Ort hält, wo es sich entwickelt, indem sich dann daselbst ein kleiner Nebel bildet.

§. 160.

Mineralsäuren.

Diese zeichnen sich, wie alle übrige Säuren, durch ihre Eigenschaft, die Pflanzenfarben zu verändern, und durch ihren eigenen Geschmack von allen übrigen Pflanzentkörpern aus.

Sie verändern die blaue Farbe des Lakmuses, des Kohlaufgusses, des Weilschen- und Akeleysyrups in roth, und machen das durch Kali braun gefärbte Kurkumapapier wieder gelb, so wie den durch die Kalien grün gemachten Kohlaufguß wieder blau. Nach Kirwan röthet Wasser, welches in 1000 1,38 Schwefelsäure von 1,844 f. G. enthält, das lakmuspapier noch deutlich.

1 Gran Schwefelsäure von 2,000 sp. G., mit 5000 Gran Wasser verdünnt, macht noch den blauen Kohlaufguß roth.

§. 161.

**Eigenschaften einer jeden Säure
insbesondere.**

- 1) Schwefelsäure wird noch aus 1000 Theilen Wasser durch salzige Säure Schwererde, und essigsaures Blei niedergeschlagen. Beide

R 3 Nie

Niederschläge sind weiß und äusserst schwer auflöslich.

- 2) Schweflige Säure entfärbt, wenn sie mit dem Wasser verbunden wird, die Tinktur von rothen Rosen und Lakmus.
- 3) Salpetersäure giebt mit dem Pflanzentalk ein prismatisches Salz, welches lebhaft auf einer glühenden Kohle verpufft. Das salzsaure Kali besitzt zwar diese Eigenschaft ebenfalls; die Auflösung desselben aber wird von der Silberlösung in Salpetersäure getrieben, welches bey der Auflösung des Salpeters nicht Statt findet.
- 4) Salzigte Säure wird aus dem Wasser durch Silberauflösung in Salpeter- oder Schwefelsäure niedergeschlagen. Ein Gran Salzsäure wird aus 800 Gran Wasser noch deutlich präcipitirt. Der weisse Niederschlag von Hornsilber wird schwarz im Lichte. Vollkommene Salzsäure hat man bis jetzt nicht in der Natur getroffen.
- 5) Flußsäure greift, vermöge ihrer Eigenschaft die Kiesel Erde aufzulösen, das Glas an; wie man bemerkt, wenn man eine Glastafel mit Wachs bestreicht, einige Stellen davon ausradirt, und mit der Flußsäure bestreicht.

- 6) Phosphorsäure giebt, mit Kohlenpulver geglähet, einen phosphorischen Schein und Geruch. Mit 20 Theilen Wasser verdünnt wird sie durch Eisenvitriol als phosphorsaures Eisen niedergeschlagen.
- 7) Borarsäure löset sich im Alkohol auf, und die Solution brennt mit einer schönen grünen Flamme.
- 8) Bernsteinsäure wird im offenen Feuer verbrannt, und ist in Kohlenstoff und Wasserstoff zerlegbar. Sie bildet mit der Kalkerde langspießige luftbeständige Krystallen, welche im Wasser schwerauflöslich sind.
- 9) Honigsteinsäure soll nach Herrn Profess. Klaproth mit Kali lange Nadeln, und mit Ammoniak sechsseitige Prismen bilden.
- 10) Kohlenensäure röthet die Lakmuskinktur, diese wird aber wieder blau, wenn man sie einige mal aufkocht. Eben so verhält sich der blaue Kohlaufguß gegen die Kohlenensäure. Kalk und Strontianwasser werden durch diese Säure weiß getrübt. Nach Bergmann werden 14000 Theile Wasser, welche einen Theil Kohlenensäure enthalten, durch genugsame Kalkwasser deutlich getrübt. Das Strontianwasser ist, wie Kirwan bemerkt hat, noch empfindlicher. Beide Niederschläge lösen sich mit Aufbrausen wieder in Salpetersäure auf.

- 11) **Arseniklsäure** zeichnet sich durch den knoblauchartigen Geruch, welchen sie von sich giebt, wenn man sie mit Kohle glühet, aus. Mit dem Pflanzentkali giebt sie vierseitige säulenförmige Krystallen, welche ebenfalls auf der Kohle vor dem Löthrohr zerlegt werden, und den genannten Geruch zu erkennen geben.
- 12) **Molybdänsäure** färbt die Phosphorsäure vor dem Löthrohre grün, und den Borax violett. Das molybdänsaure Pflanzentkali, ein weißes Salz, wird durch Salpetersäure zerlegt; es läßt die Säure als ein weißes Pulver fallen. Aus Bleiauflösung in Salpetersäure schlägt die Molybdänsäure ein weißes Pulver nieder.
- 13) **Schwefelsäure** färbt die Phosphorsäure vor dem Löthrohre blau. Scheelsaures Ammoniak giebt mit dem Kaltwasser einen Niederschlag von scheelsaurem Kalk, welcher durch die Digestion mit Salpetersäure gelb wird.
- 14) **Chromiumsäure** färbt die Phosphorsäure vor dem Löthrohre grün, verbindet sich mit dem Pflanzentkali zu einem orangefarbenen Salze, und zerlegt die salpetersaure Bleiauflösung, indem sich chromiumsaures Blei orangefarbig nieder schlägt.

§. 162.

Metalle.

Diejenigen Kennzeichen, durch welche sich die Metalle überhaupt bey den Analysen von andern Mineralkörpern unterscheiden, sind folgende:

- 1) werden die Auflösungen derselben in Mineral-säuren alle durch Schwefelkalien zerlegt;
- 2) desgleichen, bis auf einige wenige Ausnahmen, durch blausaures Kali;
- 3) desgleichen, bis auf einige Ausnahmen, durch Gallussäure und Ammoniak. Wenn auch durch die letztern einige Erden niedergeschlagen werden, so wird man diese leicht durch die besondern Kennzeichen wieder von den Metalkalken unterscheiden. Alle Erden geben farblose Auflösungen in Säuren; mehrere Metalle aber gefärbte. Eben so verhält es sich mit den Niederschlägen.

§. 163.

Eigenschaften eines jeden Metalls
insbesondere.

- 1) Gold wird in Königswasser aufgelöst, und durch Zinnsolution in eben dieser Säure schwarz oder purpur niedergeschlagen. Wird

die Auflösung in Schwefelleberluft geschüttelt, so kommt Goldmetall zum Vorschein.

2) Platin wird aus seiner Auflösung in Königswasser durch Salmiakauflösung ziegelroth niedergeschlagen.

3) Silber giebt sich zu erkennen, wenn man zu dessen Auflösung in Salpetersäure, mit 60 Theilen Wasser verdünnt, salzige Säure gießt, wodurch Hornsilber niedergeschlagen wird.

4) Kupfer löset sich am leichtesten im verkalteten Zustande in Ammoniak mit azurblauer Farbe auf.

5) Blei wird aus seiner Auflösung in Salpeter- oder Essigsäure durch Schwefelsäure niedergeschlagen. Der Niederschlag ist äußerst schwerauflöslich, so daß man einen Gran auf die angezeigte Art aufgelöstes Blei durch Schwefelsäure noch deutlich entdecken kann, wenn er auch in 1000 Theilen Wasser aufgelöst ist.

6) Eisen giebt, wenn es zuvor in salziger Säure, oder in andern Mineralsäuren aufgelöst ist, einen mehr oder weniger dunkelblauen Niederschlag durch blausaures Kali. Ist in irgend einer Solution wenig Eisen vorhanden, so erscheint anfänglich bey der Anwendung dieses Mittels kein Niederschlag. Nach

5. bis 10 Minuten aber wird die Flüssigkeit immer deutlicher blau. Dieses war unter andern der Fall, als ich 2 Gran krystallisirten Eisenvitriol in 24 Unzen Wasser aufgelöst zu dieser Untersuchung anwendete.

- 7) Zinn wird am besten dadurch entdeckt, daß dessen Auflösung in Königswasser durch die Goldsolution [siehe 1)] dunkelschwarz oder purpur gefällt wird. Der Zinnkalk löset sich auch in Ammoniak auf, und giebt mit Schwefel geglähet eine gelbglänzende dem Russgold ähnliche Substanz.
- 8) Braunstein färbt den Borax violett, und das Kali grün, wenn man ihn in Kalkform mit denselben glähet. Mit Salpeter giebt er das bekannte Chamaeleon minerale.
- 9) Zink löset sich, sobald er oxydirt ist, leicht in Ammoniak auf, und die Auflösung schießt zu nadelförmigen Krystallen an. Mit der Schwefelsäure giebt er ein weißes leichtauflösliches Salz, welches in vierseitig säulenförmigen Krystallen, die vierseitig zugespitzt sind, anschießt. Zinkkalk mit Kohle vermengt und damit Kupferplatten polirt macht die Oberfläche der letztern goldgelb.
- 10) Wismuth löset sich sowohl in metallischer als auch in oxydierter Gestalt leicht in concentrir-

trirter Salpetersäure auf, und diese Auflösung läßt ihren Wismuthgehalt zum Theil als ein weißes Pulver fallen, wenn man sie mit 20 bis 30 Theilen Wasser verdünnt. Um sich gewiß von der Gegenwart des Wismuths zu überzeugen, muß man die freie Säure in einer zu untersuchenden Solution durch Kali abstopfen.

11) Spießglanz löset sich nicht so gern in Salpetersäure, desto eher aber in Königswasser, aus 5 Theilen concentrirter salziger Säure und einem Theil Salpetersäure gemischt, auf, wird aber ebenfalls wie der Wismuth durch 20 bis 30 Theile Wasser niedergeschlagen. Kocht man Spießglanz mit einer concentrirten Solution von Schwefelkali, so läßt die Auflösung in der Kälte einen braunrothen Niederschlag (Mineralkermes) fallen.

12) Tellur verbindet sich gern mit der Salpetersäure; die Auflösung wird aber durch Wasser nicht getrübt. Hingegen wird die Königsaure Auflösung desselben gleich jener des Spießglanzes durch Wasser zersezt. Ein Theil Tellur, mit 100 Theilen concentrirter Schwefelsäure in der Kälte in einem verschlossenen Glase übergossen, färbt sich nach und nach schön carmoisinroth. S. Klaproth in den Chem. Annal. 1798. B. I. S. 98.

- 13) Kobalt löset sich in der Salpetersäure auf, und giebt mit dieser eine rosenrothe Flüssigkeit. Weisses Glas wird durch den Kalt des Kobalts schmalte blau gefärbt.
- 14) Nickel löset sich im Ammoniak mit himmelblauer Farbe auf. Die schwefelsauren Nickelkrystallen sind grün, die schwefelsauren Kupferkrystallen aber blau.
- 15) Arsenik giebt sich wie die oben angeführte Säure desselben und der weisse Arsenik durch einen knoblauchartigen Geruch zu erkennen, wenn man ihn vor dem Löthrohre erhitzt. Mit ein wenig Schwefel in einer Glasröhre sublimirt giebt er ein orangegelbes oder braunrothes Sublimat.
- 16) Uran giebt mit der Schwefelsäure ein citrongelbes in Säulen krystallisirtes, und mit der Salpetersäure ein zeisiggrünes in sechsseitigen Tafeln angeschossenes Salz. Aus beyden Auflösungen wird es durch weinsteinsaures Kali als ein gelbes Pulver niedergeschlagen.
- 17) Menak oder Titan löset sich im desoxybirten Zustande leicht in der Zuckersäure auf. Die Auflösung giebt mit Gallussäure einen ziegelrothen, und mit blausaurem Kali einen grasgrünen Niederschlag.

18) Quecksilber wird, nach dessen Auflösung in Salpetersäure, durch Eisen oder Kupfermetall als weisses fein zertheiltes Metall in kleinen Kugeln niedergeschlagen.

Scheel, Molybdän, und Chromium werden am besten, (s. w. oben) im oxydirten Zustande geprüft.

§. 164.

Schwefel zeichnet sich 1) durch seinen eigenthümlichen bekannten Geruch von schweflichter Säure, wenn er auf der Kohle verbrannt wird, aus; 2) löset er sich in der Aetzlauge mit braungelber Farbe auf; und giebt 3) bey dem Verbrennen oder Verpuffen Schwefelsäure, deren auszeichnende Eigenschaften oben bestimmt sind.

§. 165.

Der Kohlenstoff glebt, wenn man ihn mit Braunstein- oder Quecksilberkalk glühet, Kohlenensäure, deren Eigenschaften oben bereits angegeben worden sind. Mit geschmiedetem Eisen geglühet bildet er den Stahl.

§. 166.

Eustarten.

Diese zeichnen sich überhaupt dadurch von den bloßen Dämpfen aus, daß sie in der Kälte ihre Form nicht verlieren, und nur durch chemische Affinitäten an-

anderer Stoffe gegen ihre Grundlagen zerlegt werden können. Sie werden zum Theil schon vom Wasser zerlegt. Unter den verschiedenen Luftarten, welche uns die Kunst in neuern Zeiten bereiten lehrte, finden wir folgende, deren Grundlagen entweder aus festen oder flüssigen Mineralkörpern durch bloße Einwirkung des Feuers getrennt werden können: kohlensaure Luft, hepatische Luft, Kohlenstoffhaltige brennbare Luft, Salpeterstoffluft, Lebensluft, und schwefligsaure Luft.

§. 167.

- 1) Hepatische Luft röthet die Laccustinktur, und erregt in metallischen Auflösungen, welche man mit derselben schüttelt, früher oder später einen dunklen Niederschlag. Die Silbersolution oder ein damit gefärbtes Papier, oder auch Silberzeug, werden sogleich in dieser Luft verändert. Erstere werden schwärzlich und metallisch glänzend, und letzteres läuft mit bunten Farben an. Der besondere Geruch nach faulenden Eiern charakterisirt diese Luft ebenfalls.
- 2) Gefohlte brennbare Luft verbrennt schwach in Verbindung mit gemeiner Luft. Das Gesammte kann durch den elektrischen Funken entzündet werden. Hat man diese Verbrennung über Wasser unternommen, so zeigen sich deutliche Spuren von Kohlensäure in demselben.

- 3) Salpeterstoffluft. Da wir bis jetzt noch kein Mittel kennen, diese Luft zu zerlegen, so müssen wir dieselbe durch negative Eigenschaften zu erkennen suchen, als: daß sie 1) das Kaltwasser nicht trübt; 2) durch die Salpeterluft nicht im Volumen vermindert wird; und 3) Lichter und das thierische Leben auslöscht.
- 4) Lebensluft wird durch Schwefelkali in verschlossenen Gefäßen ganz zerlegt, und bildet mit der Salpeterluft gemeine Salpetersäure. Von der reinsten Lebensluft hat gleiche Maasse mit Salpeterluft gemischt, auf 0,03 reducirt.
- 5) Schwefelsäure Luft zerstört die rothe Farbe der Rosentinktur, welche zuvor durch Essigsäure geröthet wurde, und wird durchs Schütteln mit Wasser zerlegt.

§ 168.

Mittelsalze.

Die im Mineralreiche vorkommenden alkalischen, erdigen, und metallischen Mittelsalze sind entweder im Wasser leichtauflöslich, oder sie lösen sich äußerst schwer in dieser Flüssigkeit auf. Die erstern lassen sich schon durch den Geschmack entdecken, welchen sie dem Wasser, das man über salzigen Fossilien erwärmt hat, mittheilen. Eben so verhalten sich die natürlichen

lichen Salzaufösungen. Sind sie aber nur in geringer Menge vorhanden, so kann der Geschmack täuschen, und es muß ihr Daseyn durch Niederschlagungsmittel oder durch die Abdampfung der Flüssigkeit, in welcher sie aufgelöst sind, entdeckt werden.

Die schwer auflöslichen, welche die Mineralogen unter die Steine rechnen, sind schon schwerer zu erkennen, und ehe der Analytiker die Gegenwart ihrer beiden Bestandtheile erkennt, ist oft erst eine Vorarbeit nöthig, um einen oder beide Bestandtheile in eine leichter zu erkennende Gestalt zu bringen. Die Hauptcharaktere zur Erkennung der Mittelsalze liegen zwar schon in dem vorigen; da aber hiebei vieles auf die Art, wie man die Hülfsmittel anwendet, ankommt, so müssen wir hier die ganze Reihe der in Mineralkörpern vorkommenden Mittelsalze durchnehmen.

§. 169.

Schwefelsaure Mittelsalze.

- 1) Schwefelsaure Schwererde ist im Wasser sehr schwer auflöslich. Sie wird durch kohlensaures Pflanzenkali zerlegt, wenn man beide Körper zusammen glühet. Saugt man die geglühetete Masse mit Wasser aus, so wird die salzigtsaure Schwererde die Schwefelsäure

Lampadius analyt. Chemie.

nie-

niederschlagen, wenn die Flüssigkeit zuvor mit salziger Säure übersättigt ist. Der ausgelaugte Rückstand enthält kohlensaure Schwererde, welche nun leicht zu erkennen ist.

2) Schwefelsaure Strontianerde ist ganz gleich der vorigen zu behandeln.

3) Schwefelsaure Kalkerde löset sich schon in 500 Theilen Wasser auf. Diese Auflösung wird durch Alkohol zerlegt. Ein Gran Selenit in 1000 Gran Wasser aufgelöst, wird größtentheils niedergeschlagen, wenn man 1000 Gran Alkohol hinzu gießt. Kohlensaures Ammoniak schlägt aus der Selenitauflösung kohlensaure Kalkerde nieder, und nach Vergangn wird Wasser, welches $\frac{1}{8033}$ Gyps aufgelöst enthält, durch salzsaure Schwererde noch merklich in 24 Stunden getrübt.

4) Schwefelsaure Thonerde löset sich leicht im Wasser auf. Kohlensaurer Kalk trübt diese Auflösung, und schlägt Gyps daraus nieder. Essigsaure Schwererde fället die Schwefelsäure aus dieser Solution, und die überstehende Flüssigkeit giebt nach der Abdampfung essigsaure Thonerde, welche durchs Einäschern ihre Essigsäure verliert. Enthält die schwefelsaure Thonerde auch Pflanzkali, so bleibt dieses nach der leßtern Operation mit der Thonerde zurück.

- 5) **Schwefelsaure Kalkerde** löset sich leicht im Wasser auf. Nach Kirwan wird diese Auflösung, wenn sie auch nur einen Gran des Salzes in 500 Gran Wasser aufgelöst enthält, merklich durch geschwefeltes Strontianwasser getrübt. S. d a. Werk pag. 107. Essigsaure Schwererde trübt die Solution gleich der Alaunauflösung. Nach Fourcroy wird die Kalkerde früher als die Thonerde durch reines Ammoniak aus der Auflösung präcipitirt.
- 6) **Schwefelsaures Natron** ist im Wasser leicht auflöslich, und die Auflösung wird durch essigsaure Schwererde zerlegt. Die überstehende Solution giebt durch Abdampfung krystallisirbares essigsaures Natron.
- 7) **Schwefelsaures Pflanzenkali** verhält sich gleich dem vorigen. Nach der Abdampfung wird zerfließbares essigsaures Pflanzenkali erhalten.
- 8) **Schwefelsaures Ammoniak** löset sich ebenfalls leicht im Wasser auf. Auch diese Auflösung wird durch essigsaure Schwererde getrübt, und die davon abgeklärte Flüssigkeit zeigt sogleich Spuren von Ammoniak, wenn man etwas reine Kalkerde hinein wirft.
- 9) **Schwefelsaures Eisen** wird vom Wasser leicht aufgenommen. Die Auflösung wird

2

durch

salzsaure Schwererde leicht getrübt, und in der über dem Niederschlage stehenden Flüssigkeit durch blausaures Pflanzkali ein blauer Niederschlag erregt. Alkohol präcipitirt den Eisenvitriol aus dem Wasser; wenn man die wässrige Auflösung dieses Salzes an der Luft stehen läßt, so fällt nach einiger Zeit Eiskalk daraus nieder.

10) Schwefelsaures Kupfer ist im Wasser leicht auflöslich. Die Solution wird augenblicklich durch essigsaure Schwererde getrübt, und die darüberstehende Flüssigkeit wird, wenn man sie mit Ammoniak übersättigt, lasurblau. Sonst wird auch polirtes Eisen bald in jener Auflösung mit einer Kupferhaut belegt.

11) Schwefelsaurer Zink löset sich leicht im Wasser auf. Die Auflösung wird durch salzigsaure Schwererde zerlegt. Die hievon bleibende Flüssigkeit mit Pflanzkali gesättigt, giebt einen weissen Niederschlag, der sich sogleich in reinem Ammoniak auflöset.

12) Schwefelsaures Blei löset sich im Wasser äusserst schwer auf. Man zerlegt dasselbe durch Kochung mit einer concentrirten Auflösung von kohlensaurem Kali. Die von dem Rückstande erhaltene Flüssigkeit wird mit Essigsäure übersättigt, und durch essigsaure Schwer-

Schwererde die Schwefelsäure als schwefelsaure Schwererde niedergeschlagen. Der Rückstand enthält kohlensauren Bleykalk, welcher leicht zu erkennen ist.

13) Schwefelsaures Silber wird gleich dem vorigen behandelt.

14) Schwefelsaures Quecksilber desgleichen.

15) Schwefelsaurer Kobalt löset sich in 20 Theilen Wasser gut auf. Die Auflösung wird durch salzigsaure Schwererde getrübt, und die überstehende Flüssigkeit giebt mit Pflanzenkalkauflösung einen lavendelblauen Niederschlag, der dem Borax vor dem Löthrohre eine dunkelblaue Farbe mittheilt.

§. 170.

Salzigsaure Mittelsalze.

1) Salzigsaure Schwererde löset sich leicht im Wasser auf. Schwefelsäure erregt in dieser Auflösung einen Niederschlag, welcher noch in 10000 Theilen Wasser unauflöslich ist. Die überstehende Flüssigkeit giebt mit Silberlösung einen Niederschlag von Hornsilber.

2) Salzigsaure Kalkerde löset sich leicht im Wasser auf. Die Auflösung giebt mit salpeter.

terfaurem Silber einen Niederschlag von Hornsilber, und die überstehende Flüssigkeit wird durch zuckersaures Kali getrübt, indem sich zuckersaure Kalkerde niederschlägt.

3) Salzigtsaure Talkerde ist im Wasser leichtauflöslich, und wird gleich dem vorigen Salze durch salpetersaures Silber zerlegt. Die Talkerde kann aus der übrig bleibenden Flüssigkeit durch Ammoniak niedergeschlagen werden.

4) Salzigtsaure Thonerde verhält sich gleich dem vorigen.

5) Salzigtsaures Natron wird nach der Auflösung im Wasser durch effigsaures Silber zerlegt. Die überstehende Flüssigkeit giebt wie bey 6) §. 169. effigsaures Natron.

6) Salzigtsaures Pflanzenkali verhält sich gleich dem vorigen. Die überstehende Flüssigkeit, gleich 7) §. 169.

7) Salzigtsaures Ammoniak verhält sich dem vorigen gleich. Wegen der überstehenden Flüssigkeit sehe man §. 169. 8)

8) Salzigtsaures Eisen löset sich leicht im Wasser auf. Durch salpetersaures Silber schlägt man die salzige Säure, und durch blausaures Kali das Eisen aus dieser Auflösung nieder.

9)

9) Salzigssaures Kupfer löset sich leicht im Wasser auf. Die Auflösung wird durch Silberalpeter zerlegt, und aus der überstehenden Flüssigkeit schlägt man das Kupfer durch Eisen nieder.

10) Salzigssaures Silber ist im Wasser sehr schwer auflöslich. Wird eine concentrirte Auflösung von kohlensaurem Kali über diesem Metallsalz, bis zur Trockne eingekochte und die Masse aufgeweicht, so bleibt kohlensaurer Silberkalk zurück, und die Flüssigkeit wird gleich 6) behandelt.

11) Salzigssaures Quecksilber gleich dem vorigen.

12) Salzigsaurer Braunkstein löset sich leicht im Wasser auf. Die Auflösung wird durch salpetersaures Silber gefällt, und aus der rückbleibenden Flüssigkeit schlägt man den Braunksteinkalk durch weinsteinsaures Pflanzekali nieder.

§. 171.

Salpetersaure Mittelsalze.

Diese zeichnen sich sämmtlich durch ihre Eigenschaft, auf der glühenden Kohle zu verpuffen, von allen übrigen Salzen des Mineralreichs aus. Man

kann daher die ganze Reihe der gleich zu nennenden Salpetersalze in einem kleinen Tiegel mit einer verhältnißmäßigen Menge Kohlenpulver verpuffen lassen, worauf man die eine Grundlage des Salzes zurück behält, und sie nach den bekanntn Regeln untersuchen kann. Diese so zu behandelnden Salze sind: Salpetersaures Natron, salpetersaures Pflanzentkali, salpetersaure Kalkerde, salpetersaure Thonerde, salpetersaure Thonerde. Das salpetersaure Ammoniak giebt, mit etwas reiner Kalkerde versetzt, so gleich befreytes Ammoniak zu erkennen, und verpufft ausserdem mit Lebhaftigkeit.

§. 172.

Flußsaure Verbindungen.

- 1) Flußsaure Kalkerde ist im Wasser sehr schwer auflöslich. Die Verbindung wird durch Schwefelsäure zerlegt, und die frey gewordene Flußsaure greift das Glas an. Der Rückstand besteht aus Gyps, und wird nach §. 169. 3) geprüft.
- 2) Flußsaurer Zink wird ebenfalls, so wie die flußsaure Thonerde, durch Schwefelsäure zerlegt, und die Rückstände nach §. 169. 11) und 4 untersucht.

§. 173.

§. 173.

Borarsäure Verbindungen.

- 1) Borarsäures Natron wird im Wasser aufgelöst, und durch Schwefelsäure zerlegt, wodurch die Borarsäure frey, und durch die Krystallisation abgeschieden wird. Die Flüssigkeit giebt schwefelsaures Natron, welches nach §. 169. 6) zerlegt wird.
- 2) Borarsäure Kalk- und Talkerde sind im Wasser sehr schwer auflöslich, werden aber durch die Digestion mit verdünnter Schwefelsäure zerlegt. Den Rückstand von Gyps und Bittersalz wird man leicht nach §. 169. 3) und 5. erkennen.

§. 174.

Phosphorsaure Verbindungen.

- 1) Phosphorsaurer Kalk wird durch Schwefelsäure, indem sich Gyps bildet, zerlegt.
- 2) Phosphorsaures Eisen zerlegt man durch die Kochung mit kohlensaurem Pflanzentaliauflösung. Der Rückstand besteht aus kohlensäurehaltigem Eisenkalk. Die Flüssigkeit wird mit Salpetersäure gesättigt. Giebt man von dieser in Kaltwasser, so schlägt sich phosphorsaurer Kalk zu Boden.

- 3) Phosphorsaures Blei ist im Wasser sehr schwer auflöslich, wird aber mittelst der Schwefelsäure, welche die Phosphorsäure aus demselben abscheidet, zerlegt.

§. 175.

Kohlensaure Mittelsalze.

Diese lassen alle ihren Gehalt an Kohlensäure, wenigstens zum Theil, durch das Glühen fahren, so wie sich alle in verdünnter Schwefelsäure mit minderem oder stärkerem Aufbrausen auflösen.

Von den metallischsauren Mittelsalzen hat man bis jetzt noch keine abge sondert im Mineralreiche angetroffen. Derjenigen Fossilien aber, welche arseniksaure, scheelsaure, molybdänsaure, oder chromiumsaure Metalle in ihrer Mischung haben, soll im 3ten Theile noch umständlicher gedacht werden.

§. 176.

Schwefellebern' offenbaren sich in den Mineralkörpern, wenn man sie mit Wasser auskocht, und in die Kauge etwas Schwefelsäure tröpfelt, wodurch keraisches Gas entwickelt wird. Alcalische Schwefelleber nicht ganz mit Wasserstoff gesättigt löset sich im Wasser auf. Diese Auflösung erträgt ein Aufkochen, ohne ihren Schwefelgehalt fallen zu lassen, und giebt nach demselben noch mit der Silberlösung
einen

einen röthlichen Niederschlag, welcher nach und nach schwarz wird. Kalkleber von der hemlichen Art verhält sich gegen das Wasser eben so, giebt aber mit kohlensaurem Wasser einen starken Niederschlag. Ein, dergleichen Leberhaltiges Wasser wird durch Silberlösung zuerst weiß niedergeschlagen. Die Farbe des Präzipitats geht aber durchs röthliche nach und nach ins schwarze über.

§. 177.

Kennzeichen einiger mineralischen Substanzen wahrscheinlich organischen Ursprungs.

- 1) Erdharz giebt bey der Destillation ein empyreumatisches Del, und auf der Kohle er-
higt einen besondern Geruch von sich. Körper,
welche es enthalten, brennen mit Flamme.
Steinkohle, Bernstein u. a. Fossilien gehören
hieher.
- 2) Bergöl enthält mehr Wasserstoff als das
Erdharz. Es ist flüchtiger und brennt mit
einer stärkern Flamme.
- 3) Bitumindses Kali (welches sich in einigen
Quellen finden soll, s. Kirwans essay on mi-
neral. p. 31.) ändert die Pflanzenfarben gleich
den kohlensauren Kalien. Säuren in die Auf-
lö-

lösung desselben in Wasser getropfelt bringen eine Gerinnung derselben hervor, und es bleibt nach der Filtration eine bituminöse flebrige Materie zurück, welche brennbar und in den Kallen auflöslich ist.

4) Extractivstoff wird nach Westrumb durch salpetersaures Silber im Wasser entdeckt, welches in demselben einen braunen Niederschlag erregt. Dieser Stoff ist auch im Weingeist auflöslich.

5) Thierischer Extractivstoff. Unter diesem Namen führt Duclosseau eine Substanz auf, welche sich in den Brunnen zu Avor in Menge gefunden haben soll. S. Journal de Physique, Vol. 37. Jul. 1790. p. 87. Sie offenbarte sich durch einen unangenehmen Geruch, war auflöslich in Weingeist, und lies sich zum Theil verflüchtigen.

§. 178.

Sobald man sich nun mit diesen ausgezeichneten Eigenschaften der Körper durch die nöthigen Versuche gehörig bekannt gemacht hat, so wird es auch nicht schwer fallen, bey der Analyse selbst Gebrauch von diesen Erfahrungen machen zu können. Zum Beispiel stelle ich hier das chemische Verhalten des weissen Bleyperjes auf.

- 1) Brauset dieses Erz mit der Salpetersäure auf; wodurch man berechnete wird, auf den Gehalt eines der Luftform fähigen Stoffes in demselben zu schliessen.
- 2) Daher glühet man das Fossil in einer Retorte, und fängt im pneumatischen Apparat wirklich eine Luftart auf, welche das Kalkwasser trübt, die Lakmuspinktur röthet, u. s. w. Die entwickelte Luft ist also Kohlensäure.
- 3) Der Rückstand löset sich leicht in Salpetersäure auf; die Auflösung wird durch Gallussäure und blausaures Kali zerlegt; daher schließt man auf die metallische Natur der aufgelöseten Substanz.
- 4) Sie wird aber besonders aus einer sehr verdünnten Auflösung durch Schwefelsäure gefällt; der Niederschlag löset sich nicht wieder in Salpetersäure auf. Hieraus darf ich nun den Schluß ziehen, daß das aufgelösete Metall Bley war.

§. 179.

Vorläufige Untersuchungen der Fossilien auf dem trocknen Wege.

Die Untersuchung der Mineralkörper auf dem trocknen Wege wird auf verschiedene Arten unternommen.

nommen, nemlich: 1) In Retorten, auf Luftarten, Wasser, und andere flüchtige Stoffe; 2) Im Windofenfeuer, in Hinsicht auf ihre Schmelzbarkeit, Farbenveränderung u. s. w.; 3) Im kleinen Schmelzlopffeuer und zwar: a) durch das gemeine Löthrohr; b) durch das Löthrohr mit der Blasemaschine, und c) mittelst des durch Lebensluft verstärkten Feuers.

§. 180.

Untersuchung der Fossilien in Retorten.

Dieser Untersuchungsmethode bedient man sich zuvörderst, um einen Wassergehalt in den Fossilien zu entdecken. Das Wasser findet sich in diesen Körpern auf eine dreysache Weise. Erstlich adhärirt es gewissen Fossilien blos, als dem Thonschiefer, dem Serpentinsteine u. a. Dieses Wasser kann schon durch eine lebhaftere Erwärmung des Fossils getrennt werden. Zweytens macht das Wasser einen chemischen Bestandtheil gewisser Mineralkörper aus. In Bergkrystall und im Kalkspath ist es schon innig gebunden, und kann nur durch eine anhaltende Glühung ganz abgesondert, werden. Drittens ist das Wasser mit andern Fossilien so fest verbunden, daß es sich erst absondert, wenn man sie einzeln oder unter einander gemengt schmelzt. In diesem Falle hebt die Affinität der festen Körper unter einander

je

jene gegen das Wasser auf. Die erstern verwandeln sich in Glas, und das letztere geht als Dampf über.

§. 181.

Um nun das Wasser, es sey in welcher Verbindung es wolle, aus den Fossilien zu scheiden, so bringt man sie gröblich zerstoßen für sich, oder feiner pulverisirt und gemengt, in eine irdene Retorte, legt an diese eine lange Glasröhre, in welche der Retortenhals genau paßt, und verkittet die Fuge mit Thon. Das Ende der Röhre wird in eine gut, ausgetrocknete gläserne Vorlage geleitet, welche man zur Verdichtung der Wasserdämpfe mit kaltem Wasser oder Eise umgiebt. Da wo das Wasser nicht zu stark an den Fossilien hängt, ist schon ein Rothglühefeuer von einer Stunde hinreichend, um die Absonderung desselben hervorzubringen; im Gegentheil aber kommen oft die leßten Tropfen oder Dämpfe desselben erst nach einer ein bis zweyständigen Weisglühezeit. Das Wasser zeigt sich in der Vorlage in Tropfen, oder es beschlägt nur die innern Seiten des Gefäßes,

§. 182.

Auf ähnliche Weise werden auch andere flüchtige, flüssige, oder feste Substanzen aus den Fossilien erhalten, und das übergetriebene ist entweder Edukt oder Produkt. Es gehören hieher der
Schwefel

Schwefel, der Arsenit, das Spießglanz, der Zinn, das Quecksilber, das brenzliche Del aus den Steinkohlen und Erdharzen, der Salmiak, und der Zinnober. Die mehrsten dieser Körper, das Quecksilber ausgenommen, legen sich aber nur in dem Glasrohr an, ohne die Vorlage zu erreichen.

§. 183.

Durch dieses Verfahren werden endlich drittens auch die luftförmigen Stoffe aus den Fossilien geschieden. Auch diese sind entweder Edukte oder Produkte. Der Kalkspath, das Weisbleyerz, und der Witherit geben bey dem Glühen kohlensaure Luft, und diese ist Edukt. Der Spatheisenstein hingegen giebt brennbare und kohlensaure Luft. Erstere ist ein Produkt des durch den Braunstein im Fossil zerlegten Wassers, letztere aber nur ausgeschieden. Flüssige Mineralkörper lassen bey der Kochung ihre luftförmigen Substanzen fahren, und so scheidet man durch diese Operation die kohlensaure Luft, die hepatische Luft, und andere aus den Mineralwässern. Haben diese Luftarten noch andere Stoffe im Wasser aufgelöst erhalten, so fallen letztere nach der Entbindung der erstern nieder.

§. 184.

Untersuchung der Fossilien in Tiegeln mittelst eines Schmelzfeuers.

Schon seit ältern Zeiten haben sich die Naturforscher mit der Untersuchung der Mineralien im Feuer be-

beschäftigt. Dieses geschah früher, als man die Bearbeitung auf dem nassen Wege kannte. Die bekanntesten Versuche dieser Art sind von Pott, Sellert, Henkel, d'Arcet, Achard, und Klaproth angestellt worden. Die von letzterm Naturforscher genau unternommenen Versuche finden sich in dessen Beitrag. zur chem. Kenntniß der Mineral. 1. Band. S. 5. Die vorzüglichsten Absichten, warum man die Fossilien der Untersuchung im Feuer unterwirft, sind folgende:

1) um überhaupt den Grad ihrer Schmelzbarkeit sowohl in Hinsicht ihrer Bestandtheile als auch ihrer Anwendung im gemeinen Leben zu bestimmen. Die vorzüglichsten Resultate, welche man aus den Beobachtungen der Fossilien, nachdem sie dem Schmelzfeuer ausgesetzt waren, ziehen kann, sind folgende:

a) das Fossil schmilzt leicht, daher ist es nicht zur Erbauung feuerfester Ofen anwendbar. (Glimmer.)

b) Es wird sich leicht und ohne Zuschläge schmelzen lassen; (Flusspath)

c) Es kann, wenn es vor der Operation keinen Glasbruch zeigte, nicht durch vulkanisches Feuer entstanden seyn, da es so leicht einzuschmelzen war. (Basalt)

- d) Es ist wahrscheinlich wegen seiner Leichtflüssigkeit mehr zusammengesetzt (Feldspath). Daß dieses letztere Fossil, außer der Thon- und Kieselersde noch einen flusbefördernden Bestandtheil haben müsse, hatte man schon vermuthet, ehe man das Kali in demselben entdeckte.
- e) Kalk- Thon- und Schwererdehaltige Fossilien verglasen in Thontiegeln. Thonige umgekehrt in Kalktiegeln.
- f) Eisentalkhaltige Mineralien zeigen sich schmelzbar in Kalk- und Thontiegeln, aber strengflüssiger in Kohlentiegeln, weil sich das Eisen in letztern reducirt.
- g) Achtet man bey der Untersuchung der Fossilien im Feuer auf ihre Gewichtsveränderung. Diejenigen, welche der Luft- oder Dampfform fähige Stoffe enthalten, müssen natürlich am meisten im Feuer am Gewicht abnehmen. Wenn sie in Kohlentiegeln mehr als in Thontiegeln verlieren, so ist dieses mehrentheils ein Beweis ihres Gehaltes an Säurestoff. Durch diese Beobachtung werden wir ebenfalls in den Stand gesetzt, manches über die Bestandtheile der Fossilien zu vermuthen. So kann ich mich z. B. nicht überzeugen, daß der Chalcedon*) in 189 Theilen

10

*) Gautieri, über den Chalcedon. Jena, 1800, S 352.

10 Theile Kohlensäure enthalte, da er im heftigen Glühfeuer nur 2 pro Cent am Gewicht verliert.

3) Steht man bey dieser Untersuchung auf die Farbenveränderung des Fossils acht. Kohlenstoffhaltige schwarze Fossilien werden in Kohlentiegeln nicht entfärbt. Mineralien, mit metallischen Kalken gefärbt, erhalten ihre Farbe besser in Thon- als in Kohlentiegeln. Durchsichtige Steine werden gewöhnlich nach dem Verlust ihres Krystallisationswassers undurchsichtig.

4) Beobachtet man die Veränderung des Volumens (welche freylich auch schon bey der Schmelzung statt findet) an den dem Feuer übergebenen Fossilien. So nehmen thonige Fossilien gewöhnlich sehr am Volum ab. Der Obsidian und der Pechstein werden porös und blumsteinartig, weil sie durch entweichende Wasserdämpfe bey dem Schmelzen aufgebläht werden.

Außerdem können allerdings noch verschiedene andere im allgemeinen schwer zu bestimmende Veränderungen mit den Mineralien im Feuer vorgehen, welche einem scharfsinnigen Beobachter nicht entgehen werden.

§. 185.

Die Untersuchung selbst geschieht nun in Thon- und Kohlentiegeln. Die Thontiegel werden aus weissem feuerfestem Thon geformt, scharf gebräunt, und mit genau passenden Deckeln versehen. Um sie mit Kohle gehörig auszufüttern, macht man zuerst etwas dicken Tragantschleim, und knetet so viel feines birkenes Kohlenpulver darunter, bis man die Masse zur Consistenz einer Paste gebracht hat. Hierauf feuchtet man den Thontiegel an, und drückt so viel von der Paste hinein, daß der Tiegel inwendig ohngefähr 2 Linien dick damit belegt werde. Mit Hülfe eines messingenen angefeuchteten Mönchs drückt man nun die Masse in den Tiegel ein, und läßt ihn hierauf gelinde, aber vollkommen trocknen.

In dem auf der beyliegenden Kupfertafel beschriebenen Windofen A können 10 Proben auf einmal eingesetzt werden, nemlich 5 in Thon- und 5 in Kohlentiegeln. Man wiegt zwey Stück des Fossils von 1 bis 1,5 Quentchen genau ab, legt in jeden Tiegel eins, und verschließt die Tiegel gehörig mit ihren Deckeln, welche noch mit etwas Thon aufgeklebt werden. Damit sie nicht so leicht umfallen, klebt man alle 10, immer 2 neben einander, auf die hohe Seite eines gewöhnlichen Mauerziegels ebenfalls mit Thon. Darauf setzt man die ganze Vorrichtung auf den Rost im Ofen, und giebt eine Viertelstunde lang gelindes Feuer. Darauf verschließt man

man die beyden obern Züge, und läßt den untern mit seiner ganzen Hestigkeit wirken. Wenn diese Hitze 2 Stunden lang unterhalten ist, so läßt man das Feuer abgehen, und öffnet die auf der Oberfläche stark verglaseten Ziegel. letzteres ist ein Kennzeichen der guten Wirkung des Feuers. Zulezt stellt man nun die im 184sten §. angegebenen Untersuchungen an. Nie habe ich bey meinen Proben gefunden, daß die Fossilien nach einer längern Zeit in diesem Ofen noch eine Veränderung erlitten hätten.

§ 186.

Als Beispiele will ich hier das Verhalten einige Krystallen im Ofenfeuer anführen.

Quarz im Kohlentiegel.

geschmilzen und über die Hälfte des vorigen Volumens angeschwollen;
voller großer Sicken;
die innere Farbe ins grauröthliche umgewandelt;
nicht am Gewicht verloren.

Quarz im Thontiegel

nur einen gerinnlichen;
nicht so voller Sicken;
die Farbe noch weißer als im Kohlentiegel;
nicht am Gewicht verloren.

Resultat. Der Obsidian gehört unter die schmelzbaren Fossilien, die aber, nachdem sie durch elastische Stoffe aufgeblähet sind, nicht wieder zu einem klaren Glase zusammen schmelzen. Im Kohlentiegel wird der Gehalt desselben an Säurestoff, welcher mit Eisen in demselben verbunden ist, etwas mehr vermindert, daher die Verschiedenheit in Farbe und Gewicht in beyden Tiegeln.

Witherit im Kohlentiegel,

ungeschmolzen, aber größtentheils in den Kohlentiegel eingedrungen, und denselben angegriffen; daher denn auch der Gewichtsverlust nicht richtig zu bemerken war. Das wenige rückständige war weißer von Farbe als das rohe Fossil.

Witherit im Kohlentiegel,

vollkommen mit dem Tiegel zusammengefloßen; das Glas ist milchweis und undurchsichtig; der Gewichtsverlust unbestimmbar.

Resultat. Der Witherit schmelzt in Verbindung mit der Thonerde. Er greift den Kohlenstoff chemisch an, und wird wahrscheinlich durch denselben zerlegt. Diese zerlegten Theile müssen in Dampf- oder Luftform bey der Operation entweichen seyn.

§. 187.

**Untersuchung der Fossilien vor dem
gemeinen Löthrohre.**

Die Anwendung des gemeinen Löthrohres bey der Untersuchung der Mineralien ist ebenfalls schon seit langer Zeit üblich. Nach Bergmann ist Andr. v. Swab der erste, welcher diese Methode um das Jahr 1738 gründlich angewendet hat. Cronstedt, Rinnmann, Engström, Quist, Jahn, Scheele, Bergmann, und v. Saussüre haben dieselbe nach und nach immer mehr verbessert.

§. 188.

Das gemeine Löthrohr ist zu bekannt, als daß hier eine Beschreibung desselben nöthig wäre. Man findet es abgebildet bey Bergmann Opusc. physice et chemica Vol. II. Tab. II. Außer dem Löthrohre selbst gehört zu der Untersuchung noch ein Löffel von Platin, oder im Nothfall von Silber, gute dicke buchene oder birkene Kohle, eine Stahlplatte mit einem eisernen Ringe und Hammer, eine Glaslinse, eine kleine Zange, und ein Kästchen mit den Reagentien, von welchen gleich gehandelt werden soll. Der Herr v. Saussüre hat sich bey seinen Untersuchungen des Cyanits als Unterlage bedient.

§. 189.

Fossilien, auf welche der Kohlenstoff während des Glühens keine Wirkung äußern soll, werden, so wie diejenigen, welche man mit Salpeter oder Natron untersucht, in dem Köffel erhitzt; die meisten aber auf der Kohle. Man prüft sie entweder für sich allein, oder unter einander gemengt, oder mit Reagentien.

§. 190.

Bei der Prüfung der Mineralien ohne Vermengung mit andern Substanzen verfährt man folgendermaßen: Zuerst schlägt man ein reines Stück einer halben Linie *) im Durchmesser ab, und macht ein Grübchen in die Kohle, deckt, wenn das Fossil zu leicht ist, eine andre ausgewählte Kohle darüber, um das Verblasen desselben zu verhindern, oder schmelzt es, nach v. Saussures Rath, an das Ende einer Glasröhre. Nunmehr läßt man den Strom der Lichtflamme gleichförmig auf das Fossil wirken. Die bläulichte Spitze der Flamme giebt die stärkste Hitze, in dieser wird das Fossil, wenn es oxydirbar ist, stärker oxydirt, als in der Mitte der Flamme.

*) Auf die Größe des zu untersuchenden Stücks kommt so viel an, daß oft ein kleines Stück eines Fossils bei einer wiederholten Untersuchung schmelzt, wenn man es in größern Stückchen zuvor unschmelzbar befand.

Flamme, wie sich denn mit dem Molybdän, Wolfram, u. a. metallischen Fossilien bey dieser Abwechselung die mannigfaltigsten Farbenveränderungen zeigen. Wendet man den Löffel oder eine andere erdige Unterlage an, so ist das Verfahren dasselbe. Will man die Zeit, in welcher das Fossil eine Veränderung erleidet, bestimmen, so muß ein zweyter Beobachter mit der Secundenuhr zugegen sehn.

§. 191.

Man beobachtet nun bey dieser Untersuchungsart:

1) Den Grad und die Art der Schmelzfähigkeit des Fossils.

Die leichtflüssigen Fossilien schmelzen sehr bald zu einer etwas gedrückten Kugel, welche sich während dem Schmelzen stets im Kreise herumbewegt. (Leucit) Andere schmelzen zwar anfangs leicht, werden aber zum Theil, durch den Verlust ihres Krystallisationswassers, gegen das Ende wieder strengflüssiger. (Obsidian, Gyps) Von einigen schmelzen nur einzelne Theile in der ganzen Masse, oder sie erweichen sich an den Spitzen und Kanten nur. (Feuerstein, Serpentinstein) Wieder andere scheinen an gewissen Theilen zu schmelzen, indem sich Luftblasen aus ihnen entwickeln (Carneol), indeß sich andere wieder ganz unschmelzbar zeigen, (kalkische Thonerde).

- 2) Kommt die Beobachtung gewisser sich verflüchtigender Substanzen in Betrachtung.

Man bemerkt nemlich bey der Schmelzung oder Erhitzung der Fossilien einen auffallenden Geruch, oder sieht Dämpfe aufsteigen, welche sich an darüber gehaltene Glas- oder Metallplatten anlegen, oder es erscheint eine gefärbte Flamme. (Schwefelkies, Arsenikkies, Strontian.)

- 3) Bemerkt man: ob das Fossil sich vor dem Edithrohre oxydirt.

Brennbare Mineralien entzünden sich bald in der Flamme, sowohl auf dem Löffel als auf der Kohle, und brennen entweder ruhig glühend, oder mit Flamme. (Steinkohle, Honigstein) Hierbey nehmen sie beträchtlich am Volum ab, und verändern auch gewöhnlich ihre Farbe. Sie verbrennen entweder ganz, oder lassen einen erdigen Rückstand. Andere zeigen ohne eigentlich zu brennen ein weißes blendendes Licht, welches wahrscheinlich von ihrer Fähigkeit das Lichte zurück zu werfen herrühret, indem weisse Fossilien diese Erscheinung am gewöhnlichsten zeigen. (Kalkspath)

- 4) Muß die Veränderung des Volums bey dem zu untersuchenden Fossil beobachtet werden.

Einige schwellen von entweichenden Dämpfen oder Luftarten mehr oder weniger auf, und schmelzen nach-

nachher wieder zusammen oder nicht. (Doracit, Pechstein). Wieder andere zerlegen sich in Verbindung mit der Kohle, und nehmen hiedurch am Volum ab. (Witherit, Natron). Noch andere werden durch Verflüchtigung vermindert. (Bleyglanz, Kupferkies). Endlich nehmen einige blos durch eine mehrere Zusammenziehung ihrer Theile am Volum ab. (Töpferthon, Talkerde.)

- 5) Giebt die Veränderung der Farbe bey dieser Untersuchung zu manchen Schlüssen Veranlassung.

So werden durchsichtige Fossilien bey der geringsten Erhitzung schwarz. (Honigstein). Andere verändern die Farbe, je nachdem sie der Spitze oder der Mitte der Flamme ausgesetzt werden. Molybdän wird im Innern der Flamme blau, in der Spitze aber wieder weiß. Mehrere metallische Fossilien legen auch einen Rand von gefärbtem Kalk auf der Kohle an. (Speiskobalt).

- 6) Nimmt man auf die Veränderung des Geschmacks, welche die Fossilien im Feuer erleiden, Rücksicht.

So schmecken alle Fossilien, welche kohlensaure alkalische Erden enthalten, nach dem Erhitzen durch die Flamme des Löthrohres caustisch. (Kalkspath, Witherit).

Andere

Andere Erscheinungen, als das Verknistern der Fossilien, lassen sich nicht unter allgemeine Regeln bringen, und werden jedem Beobachter leicht auffallen.

§. 192.

Zu manchen merkwürdigen Erfahrungen kann die Untersuchung, vermengter Fossilien vor dem Löthrohre Veranlassung geben. Fossilien, welche für sich nicht schmelzen, werden in der Verbindung unter einander flüssig. Schon v. Saussüre bemerkt in dieser Hinsicht das Verhalten der Fossilien gegen Cyparit. Ich pulverisire zwei oder mehrere zu untersuchende Fossilien, und vermenge die Pulver in einem beliebigen Verhältnisse so genau als möglich. Darauf formire ich das Pulver durch ein wenig Tragant schleim zu einer Masse, woraus ich kleine Pillen mache. Diese setze ich dann, wenn sie getrocknet sind, dem Feuerströme aus. Ehe das Pulver nach dem Verbrennen des Tragantes noch zerfallen kann, fängt auch schon das Zusammenbacken ihrer Theile durch die Schmelzung an. Auf diese Weise schmelzen 2 Theil Witherit und 1 Theil Töpferthon, 2 Theile Kalkspath und 1 Theil Bergkry- stall und mehrere andere Gemenge, leicht zusammen.

§. 193.

Drittens werden nun die Fossilien vor dem Löthrohre durch Flüssigmittel untersucht. Diese sind:
 Bo.

Borarsäure, Borax, borarsaures Natron, Salpeter, phosphorsaures natronhaltiges Ammoniak*), Natron, Phosphorsäure, Wennige, und Eisenkalk. Ehe man die Salze anwendet, entzieht man ihnen zuvor durch eine starke Trocknung das Krystallisationswasser. Borax, Borarsäure, borarsaures Natron, und Phosphorsalz können auf der Kohle, die übrigen aber besser im Platinlöffel angewendet werden.

§. 194.

Das Verfahren bey dieser Untersuchung selbst besteht darin, daß man zuerst ein kleines Stück des Fossils bis zu einem gewissen Grade durch die Flamme des Löthrohrs erhitzt oder schmelzt, und nachher etwa zweymal so viel des Fluxmittels hinzu trägt, und dann das Feuer so lange unterhält, bis — wenn es anders die Natur des Fossils erlaubt — die gehörige Auflösung beyder Körper erfolgt ist.

§ 195.

Was die Beobachtung bey dieser Art der Untersuchung selbst anbetrifft, so hat man auf dieselben Erscheinungen zu sehen, welche §. 191 angegeben sind;

*) Man bereitet dasselbe, wenn man einen Theil concentrirten reinen Ammoniakgeist und 2 Theile Natron mit Phosphorsäure sättigt, und beyde Auflösungen vermischt bis zur Trockne eindampft.

sind; vorzüglich aber, ob das Fossil sich überhaupt, und mit oder ohne Aufbrausen in dem Reagens auflöst, und welche Farbe das aus der Auflösung entstehende Glas erhält. Brennbare Fossilien verpuffen im silbernen Tiegel mit dem Salpeter.

§. 196.

Zu mehrerer Erklärung des abgehandelten will ich nun hier das Verhalten einiger Fossilien vor dem Löthrohre anführen:

Gemeiner Schwerspath

zerknistert etwas bey der Erwärmung;
schmelzt ziemlich schwer auf der Kohle;
giebt dabey einen schwefelbebrigen Geruch
von sich;

färbt die äussere Spitze der Flamme etwas
grün;

das Glas ist mattweis, und undurchsichtig;
bey lange fortgesetztem Schmelzen verflüchtigt
sich der Rückstand, indem er in die Kohle
eindringt;

mit $\frac{1}{4}$ Theil Flußspath schmelzt er zu einer
durchsichtigen gelblichen Perle;
so auch mit hallischer Thonerde.

Matron löset ihn mit Aufbrausen auf, und
die erhaltene Glasperle ist porcellanartig;

Do.

Borax und Phosphorsalz lösen ihn ohne Aufbrausen zu einer durchsichtigen ungefärbten Perle auf.

Strahliges Graubraunsteinz

zeigt sich auf der Kohle unschmelzbar;
macht die Kohle lebhafter brennend;
verwandelt sich in ein grauweißes Pulver;
mit $\frac{1}{2}$ Theil Magnetisenstein schmelzt es zu
einer schwarzen wenig glänzenden Perle;
Borax wird von einer kleinen Menge gelb,
von einer größern violett gefärbt;
Natron und Salpeter werden im Löffel
durch dasselbe grün gefärbt.

Mennige giebt mit demselben eine schwarzbraune gut verglasete Glasperle.

Honigstein

entzündet sich mit einer kleinen Flamme;
wird gleich undurchsichtig und schwarz;
zulezt bleibt ein weißes unschmelzbares
Pulver zurück;
mit dem Salpeter verpufft er im Löffel;
Borax und Natron lösen einen Theil desselben auf; der Rückstand ist weiß und undurchsichtig.

§. 197.

Alle die mit dem gemeinen Lörhrohre zu untersuchen den Versuche können nun noch vortheilhaft durch eine Blasemaschine betrieben werden. Der fortdauernde Ausstrom des gemeinen Lörhrohres ist wegen der Anwesenheit der Zungen nicht jedermann zu empfehlen. Dagegen ist es für den Analytiker gut, wenn er vor dem im Nothfall zu bedienen versteht, so man z. B. auf Seiten selbst die einfachste Blasemaschine nicht gut mit sich fort bringen kann. Uebrigens erhält man auch eine weit lebhaftere Flüssigkeit, wenn man die Kammer durch die Luft aus der Blasemaschine strömt; denn diese Luft ist reiner als die gewöhnliche, und strömt auch mit einer anhaltenden Gewalt hervor, als diese.

Die Einrichtungen der Blasemaschinen sind von dem Hrn. Dr. Richter angegeben. Ich finde im Hrn. Dr. Richter'schen kleinen lederen Doppelblaser, welcher nur mit dem Fuße in Bewegung setzt, am besten. Aus dem Haisel des Balges wird dann ein kleines Rohr durch ein Tischblatt geführt, an dieses Rohr muß man oberhalb des Tisches, eine Vorrichtung von verschiedener Breite und Form nach den Umständen anbringen können. Wegen anderer Blasemaschinen werde ich weiter unten auf die nöthigen Stellen hinweisen.

§. 198.

Ich komme nun zuletzt auf die Anwendung des durch Lebensluft erregten Feuers, welche in manchen Hinsichten große Vorzüge vor den beyden vorhin Schmelzmethoden hat. Erstlich kann man durch dieses Feuer Mineralkörper welche sich in jenen ernen noch unschmelzbar zeigen, in den Fluß bringen; zweitens solche die sich dort strengflüßig zeigen, hier leicht schmelzen; drittens oxydable Substanzen weit schneller erkennen, und bey manche merkwürdige Erscheinungen beobachten; viertens zeigen sich auch in Hinsicht auf die Verflüchtigung Phänomene, welche man im gemeinen Feuer nicht beobachtet. Daß man in diesem Feuer ebenfalls vermengte Fossilien untersuchen, so wie solche mit Reagentien prüfen kann, versteht man von selbst.

§. 199.

Nach Hrn. Schumann war der Hr. Dr. Richard der erste, welcher in Berlin 1779 Schmelzungen durch Lebensluft unternahm. Seit dieser Zeit hat man diese Schmelzmethode immer mehr vervollständigt, wie man aus den weiter unten anzuführenden Schriften ersehen wird.

Die auf der Kupfertafel angegebene Abbildung zeigt wie ich diese Versuche auf eine einfache Art anzustellen pflege. Zwey Pfund Braunstein werden
Campadius analyt. Chemie. M zu-

zuerst gehörig abgetrocknet, damit das darin enthaltene Wasser bey der Glühung in der Retorte keine Dämpfe, welche sonst einen ungleichen Luftstrom hervorbringen, erzeuge. Darauf füllt man die Retorte mit Braunstein, und kittet durch Thon, und Blase das kupferne Rohr, und an dieses das Löthrohr selbst an. Schon zuvor hat man von 20 bis 30 zu untersuchenden Fossilien kleine Stückchen abgeschlagen, und sie der Reihe nach geordnet, auch dichte Buch- oder Birkenkohle zur Hand gelegt, damit man während der Luftentwicklung nicht gehindert werde. Will man die Zeit, in welcher sich die Erscheinungen ereignen, angeben, so muß ein zweyter Beobachter mit der Secundenuhr zugegen seyn. Nach diesen Vorbereitungen verstärkt man nun das Feuer allmählig bis zum Glühen der Retorte, und so wie die Luft sich zu entwickeln anfängt, welches wirklich gleichförmig genug erfolgt, brennt man eine kleine Vertiefung in die Kohle, und setzt das Fossil der Hitze aus. Soll das Feuer die größte Stärke haben, so bedeckt man die Grube mit einer zweiten Kohle, oder wirft noch kleine Stückchen Kohle in dieselbe um das Fossil herum. Auf brennbare Körper kann man den Luftstrom geradezu führen, wodurch sie nur um so lebhafter, und selbst stärker als die Kohle brennen; bey oxydirten aber muß man die Hitze immer etwas unter denselben erregen, sonst werden sie durch den Luftstrom kalt geblasen. Schon dieses giebt ein sicheres Kennzeichen für die Brennbarkeit eines Fossils ab.

Zur

Zur Unterlage kann man sich auch einer Masse von Kohlenpulver und Tragantstein bedienen. Will man auf Thon oder einer andern erdigen Unterlage schmelzen, so muß man die Hitze durch kleine Stückchen Kohle erregen; sonst kann man auch durch einen starken Strom von Lebensluft die Flamme auf eine solche Unterlage biegen. Der Luftstrom aus 2 lb. Braunstein, dauert lebhaft gegen $\frac{1}{4}$ Stunden, in welcher Zeit man nach einiger Uebung wenigstens 20 Fossilien untersuchen kann. Braucht man nicht alle Luft zum Schmelzen, so kann man auch statt des Lathrohrs ein krummes Rohr anschrauben, und die übrige Luft auffangen. Da man während der Arbeit etwas geblendet wird, so muß man die Beschreibung des rückständig gebliebenen Körpers nach der Operation unternehmen. Grüne oder sonst gefärbte Brillen die von einigen empfohlen sind, kann ich nicht gebrauchen, weil sie mich an der genauen Beobachtung bey dem Versuch selbst, hindern.

§. 200.

Zum Beispiel will ich hier das Verhalten einiger Mineralkörper in der durch Lebensluft erregten Hitze aufstellen.

Demant

entzündet sich nach einigen Secunden;
brennt weiß und ohne merkliche Flamme;

verträgt den Strom der Lebensluft ohne
sich kalt blasen zu lassen;
hinterläßt keinen Rückstand;
nachdem er in dieser Hitze entzündet ist, brennt
er in einem mit Lebensluft gefüllten Ge-
fäß fort.

Kupfernickel

schmelzt nach 2 Secunden vollkommen;
in den ersten Secunden steigen Schwefel- und
Arsenikdämpfe von der schmelzenden Ku-
gel auf;
die Kugel selbst brennt weiß;
die Flamme ist so lange der Schwefel und
Arsenik brennen, ebenfalls weiß;
nach 10 bis 12 Secunden wird die Flamme
grünlichroth;
es entsteht ein Funkensprühen;
darauf schmelzt das Korn mit einem Zischen
und die Flamme wird stärker grün;
bey dieser Erscheinung ist der Nickel rein;
bey fortgesetzten Feuer verbrennt er ganz.

Platin

schmelzt nach 50 bis 60 Secunden voll-
kommen;
anfänglich mit Funkensprühen;

dar-

darauf ruhig mit weißer Farbe;
wird ziemlich leicht kalt geblasen;
ein Korn von 5 Gran widersteht der Ver-
brennung 17 Minuten lang.

Strontian

scheint nach 2 Secunden an den Ranten zu
schmelzen;

das abgeschmolzene wird begierig von der
Kohle angesogen;

hieben entsteht ein lebhaftes Zischen;

wo die Kohle mit Strontian durchdrungen ist,
bemerkt man ein weißes blendendes Licht;

es wird eine Flamme bemerkt, welche carmin-
roth gefärbt ist;

nach 10 bis 15 Secunden ist keine Spur
mehr von dem Strontian zu finden.

Flußspath

schmelzt nach 4 Secunden zu einer vollkom-
menen Perle;

knistert zuvor lebhaft;

bläzt sich kalt durch den Luftstrom;

die Perle bleibt weiß und porcellainartig
zurück;

Bergkryſtall

ſchmelzt nach 60 Secunden zu einer undol-
kommenen Perle;

wird ſogleich kalt geblaſen;

es entwickeln ſich Bläſchen bey dem Schmel-
zen;

die halbgeſtoffene Maſſe iſt nur durchſchei-
nend, aber weiß von Farbe;

mit 1 Theil Kalkſpath ſchmelzt er zu einer
weiſſen vollkommen durchſichtigen Glas-
perle.

Reſultate.

Obgleich ſich dieſe ſchon von Theil ſelbſt ein-
ſehen laſſen, ſo will ich doch der mehrern Deut-
lichkeit wegen hier noch einiges bemerken.

Der Demant iſt vollkommen, wenn auch erſt
bey hoher Temperatur, brennbar. Der Arſenit und
Schwefel ſind flüchtiger und brennbarer als der
Nickel und das Eiſen, gehen daher aus dem Kupfer-
nickel zuerſt in Rauch und Flamme fort. Das Ei-
ſen iſt oxydirbarer als der Nickel, verbrennt daher
zuerſt mit Funkenſprühen. Der reine Nickel ſelbſt
oxydirt ſich auch zuletzt, jedoch langſamer, indem er
mit grüner Flamme verbrennt. Der Gehalt des
Platins an Eiſen wird zuerſt durch die Einwirkung
der Lebensluft verkalft; das Platin ſelbſt iſt aber
äußerſt

äußerst schwer zu oxydiren. Der Strontian verhält sich gleich dem Pflanzenkali und Natron auf der Kohle, und wird wahrscheinlich in Verbindung mit der Kohle zerlegt. S. m. Samml. Chem. Abh. 3ter Band. Das Verhalten des Flusparthes und des Bergkrystalls zeigt uns den verschiedenen Grad ihrer Schmelzfähigkeit.

§. 201.

Schriften über die Untersuchung der Fossilien auf dem trocknen Wege.

1) Ueber die Untersuchung im Ofenfeuer.

Pott in Histoire de l'acad. de scienc. de Berlin. ann. 1745. S. 58.

Chemische Untersuchungen welche vorzüglich von der Lythognosie handeln. Erste und zweyte Fortsetzung.

Gerhard Bers. einer Geschichte des Mineralreichs. Berlin 1781. Th. 2. S. 8.

Klaproth Beyträge zur chemischen Kenntniß der Mineralkörper 1. Band. S. 5. u. f. f.

2) Ueber den Gebrauch des Lifthrohres und der Blasemaschinen.

Gust. von Engestrom. Beschreibung eines mineralogischen Taschenbuchs, und über den Nutzen

Bergkryſtall

ſchmetzt

ſchmelzt

wird ſogt

es entwid

zen:

Die halbs

nend,

mit 1 Z

weiſſen

perle.

Reſultate.

Obgleich ſo

ſehen laſſen

lichkeit weg

Der Demant

bey hoher Temperatur

Schwefel ſind ſtärk

Nickel und das Eiſen

nickel zuerſt in Hau

ſen iſt oxydirbarer o

zuerſt mit Funkenſpr

oxydire ſich auch zu

mit grüner Flamme

Platins an Eiſen

der Lebensluft v

Zum Schlusse dieses Theils, will ich nun noch das Verhalten einiger Fossilien bey allen den vorgenannten vorläufigen Prüfungen, zum Beispiel angeben.

Schwarzes Bleierz

- a) giebt bey einer gelinden Glühung in einer gläsernen Retorte Luft;

diese Luft trübt das Kalkwasser, und wird ganz von demselben absorhirt;

seine Farbe wird bey dieser Glühung noch dunkler schwarz.

- b) der geglühete Rückstand verpufft schwach mit dem Salpeter;

das hievon rückbleibende Alkali ist etwas kohlenfauer.

- c) Im offenen Feuer gelinde geglühert giebt dieses Erz grünlichgelbes Masticot;

im Kohlentiegel wird es leicht reducirt;

- o Theile geben 72 Metall;

Thontiegel schmelzt es dunkelgelb und durchbringt den Tiegel.

e) Vor dem gemeinen Löthrohre verknistert es zu erst ein wenig;

schmelzt aber bald, und reducirt sich sogleich mit wenig Schlacke;

es giebt hiebey keinen Geruch von sich;

den Borax, die Boraxsäure und das Phosphorsalz färbt es weingelb.

f) Vor dem Löthrohre mit Lebensluft wird es auf der Kohle in den ersten Sec. geschmolzen, reducirt und mit bläulich weißer Flamme wieder bis auf einen kaum merklichen Rückstand verbrannt.

g) In der Salpetersäure löset es sich mit Aufbrausen auf, und es bleibt etwas schwarzes mit Salpeter verpuffbares Pulver zurück. Die mit Wasser verdünnte Solution, giebt einen weissen Niederschlag mit Schwefelsäure, und einen metallisch glänzenden mit Zinkmetall.

Alle diese Versuche zeigen uns an, daß das Schwarzkien Erz, aus Bleikalk, Kohlensäure und etwas Kohlenoryd besteht. Es bedarf daher nur noch einer genauen Analyse, um die Menge dieser Bestandtheile genau anzugeben. Wir ersehen aus vorbenannten Versuchen zugleich, daß sich dieses Erz leicht durch den Schmelzproceß im Großen muß reduciren lassen.

No.

Rother Schörl (Rutil, Titanschörl)

a) giebt bey einer mäßigen Glühung in einer Glasretorte weder Luft noch Wasser von sich.

b) im Thontiegel zeigt er sich unschmelzbar, und von Farbe etwas mehr Dunkelroth;

c) im Kohlentiegel lichtbraun, hie und da mit kleinen metallisch glänzenden Stellen von der Farbe des Tombaks, übrigens ebenfalls ungeschmolzen;

d) vor dem gemeinen Löthrohre fängt er an auf der Oberfläche sich bläulich weiß zu verglasen;

wird vom Borax mit hyacinthrother Farbe aufgelöst;

die Glasperle ist durchsichtig;

Phosphorsalz nimmt kaum etwas von diesem Fossil auf;

Natron nimmt einen beträchtlichen Theil desselben auf. Die erhaltene Glasperle ist undurchsichtig und röthlichweiß;

e) vor dem Löthrohre mit Lebensluft schmelzt es nach 21 Sec. ohne Aufwallen zu einer milchweißen Glasperle.

f) Schwefel- Salpeter- und Salzsäure äußern keine Wirkung auf das Fossil;

glü-

glühet man es aber zuvor mit Kohlenpulver oder Kali, so erfolgt die Auflösung desselben; Zuckersäure löset einen Theil ohne diese Vorbereitung auf.

Aus dieser Auflösung schlägt die Gallussäure ein hochziegelrothes, und das blausaure Pflanzkali ein grasgrünes, Pulver nieder.

Alle diese Versuche zeigen uns einen eignen stark oxydirten metallischen Kalk in dem untersuchten Fossil.

Essig Sauerwasser,

- a) färbt das Laccuspapier bald roth;
- b) gekochtes Wasser aber nicht.
- c) Kohlaufguß und Curcumapapier werden, der erstere blau, das zweyte braun, wenn das Wasser bis auf den 30sten Theil eingekocht ist.
- d) Während des Aufkochens entwickelt sich Luft, durch welche das Kalkwasser getrübt wird, auch absorbirt letzteres die Luft ganz.
- e) Das Wasser wird durch das Kochen trübe.
- f) Dieser Niederschlag löset sich in salzigter Säure auf.
- g) Aus dieser Auflösung schlägt blausaures Kali, Berlinerblau, Zuckersäure, zuckersaurer Kalk, und kohlengefäuertes Kali Talkerde nieder.

b)

- h) Kalkwasser trübt dieses Wasser stark, der Niederschlag wird anfänglich immer wieder aufgelöst.
- i) Salpetersaure Silberauflösung erregt vor und nach dem Kochen des Wassers einen weißen Niederschlag, der im Sonnenlicht schwarz wird.
- k) Salzigsaure Schwererdenauflösung erregt ebenfalls einen weißen Niederschlag in dem Wasser.
- l) Blausaures, zuckersaures und kohlen-saures Kali geben Niederschläge mit dem frischen aber nicht mit dem gekochten Elsterwasser.
- m) Wenzuckerauflösung erregt einen starken Niederschlag. Die überstehende Flüssigkeit abgedampft, und das erhaltene Salz verbrannt, läßt ein Salz zurück welches alle Eigenschaften eines Kali's besitzt und mit der Salpetersäure zu Würfeln anschießt.

Resultate.

- a) zeigt uns freie Säure,
- b) daß diese Säure flüchtig ist,
- c) einen schwachen Gehalt von einem kohlen-sauren Kali;
- d) daß die flüchtige Säure Kohlen-säure ist;
- e) daß diese Luft im Wasser feste Körper aufgelöst hielt.
- f und g) daß diese aufgelöst gewesenen Körper Eisen, Kalk- und Talkerde waren;

h)

- h) zeigt einen starken Gehalt an freier Kohlensäure;
- i) giebt gebundene salzige Säure, und
- k) dergleichen Schwefelsäure in dem Wasser an;
- l) zeigt, daß die Kalk- und Talkerde, so wie das Eisen nur mittelst der Kohlensäure in dem Wasser aufgelöst enthalten sind;
- m) lehrt uns, daß die salzige und Schwefelsäure mit dem Natron im Elsterwasser vereinigt sind.

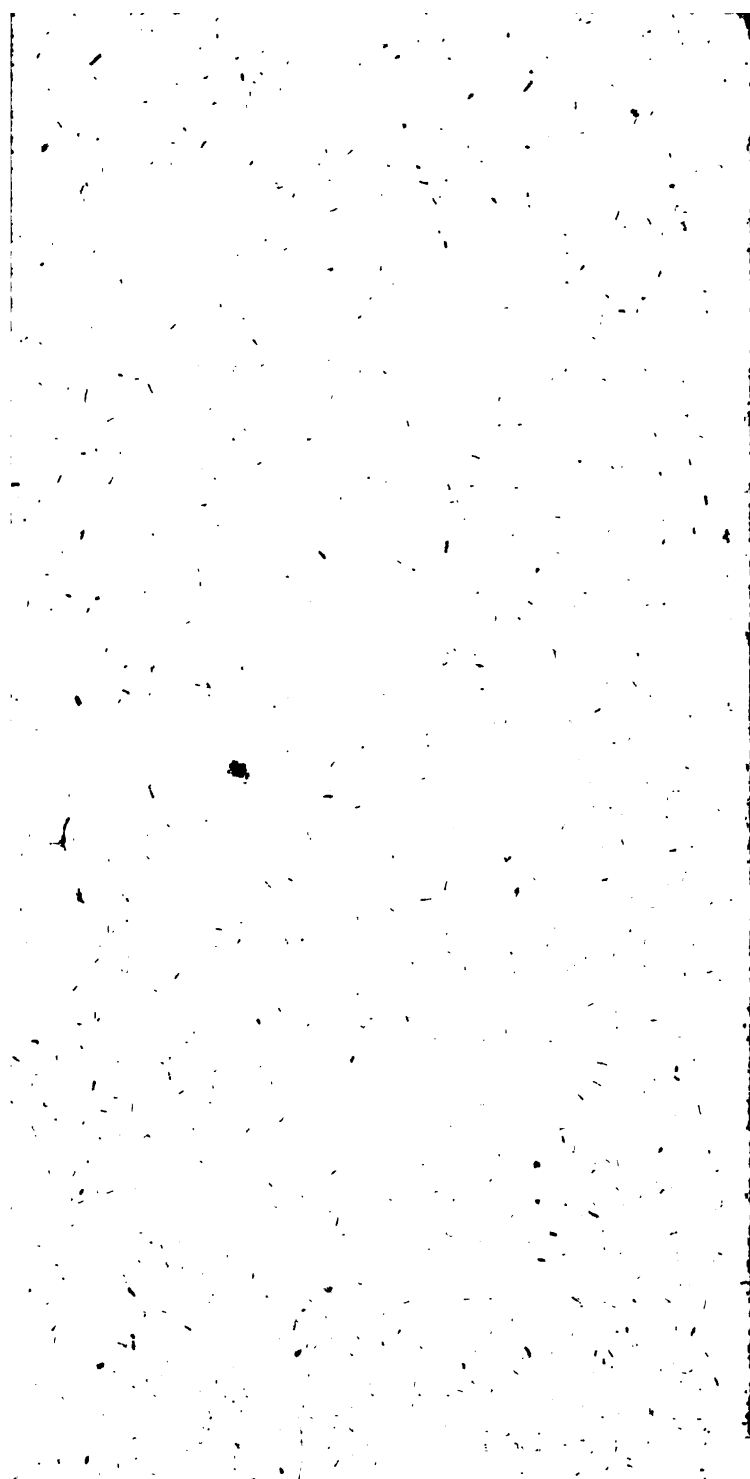
§. 203.

Anhang.

Da mehrere physische Eigenschaften der Fossilien mehr in das Gebiet der Dryctognosie als für den Analytiker gehören, so bin ich hier dieselben mit Stillschweigen übergangen. Ein jeder welcher sich mit der Untersuchung der Fossilien beschäftigt, wird schon von selbst einsehen, in wie fern es nöthig ist, über die magnetischen Eigenschaften der Fossilien und ihrer Schmelzprodukte, über das Leuchten der erstern, so wie über ihr Verhalten gegen Licht, Elektricität, Feuer (in Hinsicht der Leitfähigkeit) das nöthige beizubringen.

Dritter Theil.

Anleitung zur genauern Analyse der
Mineralkörper selbst. *



Dritter Theil.

Anleitung zur genauern Zergliederung der Mineralkörper selbst, nebst Beyspie- len zur Erläuterung.

§. 204.

Wenn man die in den beyden ersten Theilen ab-
gehandelten Gegenstände durchgearbeitet, und sich
auf diese Weise zu genauern Arbeiten vorbereitet hat,
so können die eigentlichen Analysen selbst folgen. Ich
werde bey der über die letztern zu ertheilenden An-
weisung 1) die Methoden, wie man die Be-
standtheile der Fossilien von einander trennt, im
allgemeinen angeben, dann 2) eine bewährte
Analyse als Beyspiel aufstellen, und 3) die nö-
thigen Erläuterungen hinzufügen. Ich bemerke
ein für alle mal, daß ich hier dem Analytiker nur Er-
fahrungen, keinesweges aber muthmaßliche auf wahr-
scheinliche Affinitäten der Stoffe gegründete Schlüsse
Lampadius analyt. Chemie. D mit

mittheilen werde. Alles also, was dieser Theil enthalten wird, habe ich selbst durch gearbeitet, oder ich habe meinen Gewährsmann, von dem ich die Erfahrung entlehnte, genannt. Um nicht zu weitläufig zu werden, übergehe ich das jedesmalige Ausfassen, Glühen, Wiegen u. s. w., als Gegenstände welche sich schon aus dem vorübergehenden hinlänglich ergeben, und sich zum Theil von selbst verstehen, mit Stillschweigen. Wenn ich analytische Beispiele aus den verschiedenen Geschlechtern der Mineralkörper anführe, so wähle ich immer solche, in denen sich wegen der vorwaltenden Menge oder durch die Art der Verbindung irgend ein Bestandtheil vorzüglich zu erkennen giebt.

I.

Von der Zergliederung Kieselhaltiger Fossilien.

§. 205.

Scheidungs mittel der Kiesel Erde aus verschiedenen Verbindungen.

Kiesel Erde wird im abgesonderten Zustande schon durch reine Kaliauflösung mittelst der Siedehitze aufgelöst. Im gebundenen Zustande aber muß noch die Glühhitze hinzukommen, um die vollkommene Auflösung derselben im schmelzenden Kali zu befördern. Aufgelöstes Kieselskali wird durch essig- oder salzige Säure zerlegt; um die Kiesel Erde vollkommen abzusondern, muß man die mit Säure gesättigte Auflösung im Sandbade erwärmen.

Wenn in der Salz-, Salpeter- oder Schwefelsäure auflösliche Substanzen bloß mit der Kiesel Erde gemengt oder nicht ganz innig gemischt vorkommen, so scheidet man die letztern leicht durch diese Säuren; denn, indem sie sich auflösen, bleibt die Kiesel Erde unaufgelöst zurück. Wenn aber diese Substanzen

innig mit der Kieselersde gemischt sind, so muß man auf jeden Fall die Arbeit mit der Auflösung in Pflanzenkali anfangen, und nun kann man die mit Wasser aufgeweichte Masse erst als Gemenge der Bestandtheile betrachten.

So sondert sich die Kieselersde^{a)} von der Talk- Kalk- Schwer- Strontian- Thon- und Bernstekerde ab, wenn man dergleichen Gemenge mit verdünnter salziger Säure behandelt.

§. 206.

Bergleibung des schwarzgrauen Feuersteins.

Man nehme einen Theil (1 Quent. d. köln. Mark) dieses Fossils, glühe es in einem Platintiegel, oder, in Ermangelung dessen, in einem hessischen Ziegel gut durch, werfe das Stück noch glühend in kaltes Wasser, und reibe es mit etwas Wasser in einem Mörser von Bergkry stall oder Porzellan fein. Findet sich nach dem Trocknen des Pulvers ein Zuwachs an Gewicht, so nehme man auf das von der
Reich.

^{a)} So wie ich weiter mit der Angabe der Scheidungswegs vorrücke: so werde ich immer die Trennungen von den vorhergehenden Substanzen abhandeln.

Reibschale abgefonderte Pulver Rückficht. Der zerriebene Feuerstein wird mit 10 Theilen Aeslauge im silbernen Tiegel übergossen, und wenn etwa 4 Theile der Flüssigkeit eingedampft sind, so gießt man noch 5 Theile Aeslauge nach, und kocht alles gelinde bis zur Trockne ein, wobey man die Masse manchmal mit einem silbernen oder Platinspatel umrührt. Sobald die Masse ganz trocken ist, löse man sie mit 20 Theilen Wasser auf, und übersättige die etwas trübe Flüssigkeit mit Essigsäure. Schon bey diesem Prozeß wird sich ein häufiger gallertartiger Niederschlag erzeugen, welcher aber noch vermehrt wird, wenn man die Flüssigkeit so lange im Sandbade erwärmt hat, bis alles zu einer Gallerte geronnen ist. Man weicht diese nun wieder mit Wasser auf, und scheidet die Kiesel Erde. Aus der überstehenden Flüssigkeit schlägt man zuerst durch blausaures Pflanzenkali das Eisen nieder. Noch enthält die Auflösung etwas Kalk- und Thonerde. Man sättigt sie daher mit kohlensäuerter Pflanzentalkauflösung, wodurch beyde Erden niederfallen. Uebergießt man den Niederschlag mit ohngefähr 4 mal so viel Aeslauge, welche noch etwas Kohlensäure enthält, so löset sich die Thonerde auf, und die Kalkerde bleibt unaufgelöst zurück. Durch genaue Sättigung der kalkschen Thonauflösung mit Essigsäure fällt nun auch die Thonerde nieder. Auf diesem Wege habe ich in einem Theile schwarzgrauen Feuersteins gefunden:

Kieselerde	0,980
Thonerde	0,019
Kalkerde	0,009
Eisentalk	0,008

0,987

Ferner verliert dieser Feuerstein

bey dem Glühen an Wasser 0,010

0,997

mithin fand ein Verlust von 0,003 statt

1,000

Die Kieselerde, Thon- und Kalkerde wurden gleich nach dem Glühen, und der Eisentalk ebenfalls nach der Verbrennung und Glühung des blausauren Eisens gewogen.

§. 207.

Anmerkung.

Die Kieselerde befindet sich in dem Feuersteine in dem Zustande, sich schon auf dem nassen Wege im Pflanzentalk aufzulösen. Bey andern Kieselhaltigen Fossilien, wie bey dem Quarz und Amethyst ist dieses nicht der Fall, sondern man muß sie nach dem Kochen noch eine Zeitlang mit dem Kali glühen. Die Thonerde wurde bey obigem Proceß ebenfalls ganz im Kali, und die Kalkerde nebst dem Eisentalk nur zum Theil in demselben aufgelöst.

II.

Zergliederung Thonerdehaltiger Fossilien.

§. 708.

Scheidung der Thonerde aus verschiedenen Verbindungen.

Im freyen oder gemengten Zustande wird die Thonerde leicht durch die Schwefelsäure aufgelöst. Ist sie aber innig mit andern Substanzen vereinigt, oder im hohen Grade oxydirt, so muß man sie zuvor durch Behandlung mit reinem Pflanzkali zur Auflösung in den Säuren geschickt machen. Vorzüglich schwer ist die chemische Verbindung zwischen Thon- und Kiesel-erde, welche sich so oft in der Natur findet, zu zerlegen. Diese Eigenschaften konnten selbst einen Klaproth verleiten, in dem Demantspatz eine eigene Erde anzunehmen, und andern Naturforschern die Möglichkeit der Umänderung der Kiesel- in Thonerde glaublich machen. Ein solches Gemisch von Kiesel- und Thonerde muß 5 bis 6 mal abwechselnd mit Kali und Säure behandelt werden, ehe man alles das, was sich als Thonerde zu erkennen giebt, abzusondern vermag. Da sich nun nach Guntzons neuen Erfahrungen kalische Solutionen von Kiesel- und Thonerde wechselseitig zerlegen, und

wahrscheinlich beyde Erden in Verbindung aus dieser Auflösung niederfallen, so hat man um so mehr Sorgfalt auf die genaue Zergliederung dieses Gemisches zu verwenden; vorzüglich muß der gallertartige Niederschlag gehörig mit Schwefelsäure übersättigt werden.

§. 209.

Zergliederung des Feldspath's*).

Man nimmt 1 Theil fein gepulverten Feldspath, übergießt ihn in einer Retorte mit 2 mal so viel concentrirter Schwefelsäure, und zieht diese Säure bis zur Trockne des Rückstandes wieder ab. Darauf weicht man das rückständige Pulver mit 16 Theilen Wasser auf, läßt das Gemenge 8 bis 10 Stunden im Sandbade digeriren, und filtrirt es. Die Flüssigkeit vermischt man so lange mit**)) essigsaurem Blei bis sich kein Niederschlag mehr zeigt. Die über demselben stehende Flüssigkeit versetzt man mit Ammoniak, wodurch sich ein gelblichweißer Niederschlag zu Boden setzt, welchen wir 2) nennen wollen.

Die

*) Ob gleich in diesem Fossil die Kieselerde vorwaltet, so habe ich doch dasselbe, wegen der Schwierigkeit, die Thonerde aus demselben zu scheiden, hier zum Beispiel gewählt.

**)) Versteht sich, wie immer, in Wasser aufgelöst, welches in der That immer von den Scheidungsmitteln gilt, wenn nicht das Gegentheil ausdrücklich bemerkt ist.

Die von demselben getrennte Lauge dampft man auf einer Porzellanschale bis zur Trockne ein, und brennt das erhaltene Salz so lange im silbernen Ziegel, bis sich weder ein Ammoniak- noch Essiggeruch mehr zeigt, und das Salz im Ziegel weis geschmolzen ist. Man löset dieses, um es gut wiegen zu können, mit etwas Wasser auf, und dampft die Auflösung auf einem Uhrglase bis zur Trockne ein. Das zurückbleibende Salz ist Pflanzenkali. Der Rückstand a) wird sich leicht in salziger Säure von 1,190 auflösen, wobey man dahin sieht, nur eben so viel von der Säure anzuwenden, als gerade zu der Auflösung nöthig ist. Ohne die Auflösung zu verdünnen, gießt man nun einige Tropfen weinsteinsaures Pflanzenkali hinzu, und sondert den sich niederschlagenden weinsteinsuren Braunstein ab, welcher nach dem Trocknen geglüheth wird. Die überstehende Flüssigkeit sättigt man wieder mit Ammoniak, wodurch etwas Thonerde niederfällt. Die Hauptarbeit steht nun noch mit dem ersten nach der Behandlung mit Schwefelsäure verbliebenen Rückstande bevor. Diesen übergießt man im silbernen Ziegel mit 10 Theilen Aeslauge, und kocht dieselbe darüber bis zum Trocknen ein, während welcher Zeit man noch 4 Theile Aeslauge nachgießt. Die trockne Masse wird 2 Stunden lang roth geglüheth, und darauf mehrere Tage hindurch mit Wasser aufgeweicht. Wenn alles gut gegangen ist, so muß nun kein Rückstand bleiben, sonst muß man diesen wie das Pulver selbst behandeln, und beyde erhaltenen Laugen mit einander verein-

einigen. Diese übersättigt man mit Schwefelsäure von 1,200 f. G., wobey sich anfänglich ein gallertartiger Niederschlag bildet, der aber bey fortdauernder Uebersättigung wieder verschwindet. Man bringt darauf die Flüssigkeit auf einer Abdampfschaale ins Sandbad, und dampft sie ganz bis zur Gallertconsistenz ein. Diese Gallerte verdünnt man nun wieder mit etwas Schwefelsäure von 1,150, und filtrirt die gelatindse Erde von der sauren Flüssigkeit ab, wozu man noch eine Menge von Ausföhwasser sammlet. Sonst hielt ich nun die auf dem Filtro bleibende Erde für reine Kiesel-erde; aber man trockne sie, und behandle sie noch 4 mal hinter einander mit reinem Pflanzenkali und Schwefelsäure ganz wie das erste mal, und immer sondert sich noch etwas Thonerde ab. Die letztere schlägt man aus der schwefelsauren Auflösung durch Ammoniak nieder. Bey meinem letzten Versuche mit dem Feldspath erhielt ich auf diese Weise das erste mal 0,230 Theile, und bey den genannten 4 Wiederholungen 0,040, 0,021, 0,015, und 0,004. Thonerde, worauf ich diese langweilige Arbeit unterbrach. Ueberhaupt aber erhielt ich aus dem Feldspath:

Kiesel-erde	"	"	0,572
Thonerde aus dem Kali	"	"	0,310
Thonerde aus der Schwefelsäure	"	"	0,020
Pflanzenkali	"	"	0,025
Braunsteinkalk	"	"	0,024
Verlust bey dem Glühen an Wasser	"	"	0,021
			<hr/>
			0,972
Verlust	"	"	0,028
			<hr/>
			1,000

Anmerkung.

Die Schwefelsäure entzieht dem Feldspath bey erhöhter Temperatur den Kali- und Braunerzgehalt, und löset auch zugleich etwas Thonerde mit auf. Diese Auflösung wird durch essigsaures Bley zerlegt, und jene Grundlagen gehen an die Essigsäure über, indem das Bley mit der Schwefelsäure zu Boden fällt. Das Ammoniak fällt aus der Essigsäure den Braunerz und die Thonerde, indeß die überstehende Flüssigkeit nun aus Essigsäure, Pflanzkalk, und Ammoniak übrig bleibt. Das hieraus entstehende Salz verkohlet im Glühfeuer seine Säure und das Ammoniak, und nur das Pflanzkalk bleibt zurück. Braunerz und Thonerde lösen sich in salziger Säure leicht auf, und nur der erstere wird durch weinsteinsaures Kali aus dieser Säure gefällt; indeß die Thonerde noch bey derselben verweilt, und nachher durch Ammoniak niedergeschlagen wird. Dies Verhalten der Thon- und Kiesel-erde gegen Pflanzkalk und Schwefelsäure ergiebt sich aus §. 208. Ich habe bereits im 3. B. meiner Sammlungen erklärt, wie ich glaube, daß diese Schwerauflöslichkeit der Thonerde in den Säuren von dem hohen Grade ihrer Drydation abhängt, und daß das Pflanzkalk bey vorbenanntem Prozeß desordnend wirkt.

III.

Zergliederung Beryllerdehaltiger Fossilien.

§. 211.

Scheidung der Beryllerde (Glycine) aus einigen Verbindungen.

Diese von Hr. Baucquesin vor einigen Jahren entdeckte Erde hat mit der Kiesel- und Thonerde ein gemeinschaftliches Auflösungsmittel, das reine Pflanzentkali, aus welchem sie auch wie jene durch verschiedene Säuren gefällt wird. Von jenen beiden Erden kann man sie aber leicht durch kohlensaures Ammoniak, worinn sie sich auflöst, trennen. Doch kann man dieses Auflösungsmittel nicht geradezu auf Beryllerdehaltige Steine anwenden, sondern man muß die Affinität der Beryllerde gegen die Thon- und Kieselerde erst durch Auflösung aller dreier Erden im Pflanzentkali aufheben.

§ 212.

Zergliederung des Berylls*).

Fünfzig Gran Beryll wurden nach dem Glühen, Ablöschen, und Zerreiben, im silbernen Tiegel mit 600 Gran Aeglaue übergossen, und mit dieser wie bei dem Feldspath behandelt. Nachdem die Masse mit Wasser aufgeweicht und filtrirt war, verblieb auf dem Filtro ein geringer gelber Rückstand, welcher sich mit einigem Aufbrausen in salziger Säure auflösete.

Blausaures Pflanzkali schlug aus dieser Auflösung Berlinerblau nieder, und nachdem die darübersiehende Flüssigkeit bis auf ein wenig abgedampft war, fiel sogleich etwas Selenit durch den Zusatz von Schwefelsäure daraus nieder. Die zuerst erhaltene Auflösung von Kiesel- Thon- und Beryllerde im Kali wurde mit salziger Säure von 1,30 übersättigt, und bis zur Gallertconsistenz digerirt, darauf mit salziger Säure verdünnt, und filtrirt. Hier blieb die Kieselerde auf dem Filtro zurück. Die abgesonderte süßschmeckende Flüssigkeit wurde

*) Herrn. Baucquelins Analyse befindet sich in Scherers Journ. der Chemie. 1. Bd. 48. H. wo in 100 Theil. 69 Kieselerde, 16 Beryllerde, 13 Thonerde, 1 Eisenkalk, und 0,5 Kalkerde angegeben sind. Den hier zu beschreibenden Versuch habe ich mit weingelbem Beryll, ohne jedoch die Menge der Bestandtheile zu bestimmen, gemacht.

wurde mit kohlengefäuertem Pflanzenkali gesättigt, wobey sich eine weiße Erde absonderte. Diese digerirte ich mit einer Auflösung von 1 Theil kohlen-sauren Ammoniak, in 2 Theilen Wasser 24 Stunden in der Stubenwärme (16 bis 20°), und seihete die Flüssigkeit von dem Rückstande, welcher Thonerde war, ab. Die ammoniakalische Auflösung wurde mit Essigsäure gesättigt, wobey die Beryllerde zu Boden fiel.

§ 213.

Anmerkung.

Wenn sich die Kiesel-, Thon- und Beryllerde im reinen Pflanzenkali auflösen, so bleibt der Eisenkalk und, da die Aeszlauge etwas Kohlen-säure enthält, auch die Kalkerde unaufgelöst zurück. Aus der Auflösung in salziger Säure schlägt das blausaure Kali nur das Eisen, aber nicht die Kalkerde nieder. Diese wird durch jedes kohlen-saure Kali aus der rückständigen Flüssigkeit präcipitirt. Schwefelsäure erregt in der salzig-sauren Kalkerde einen Niederschlag von Selenit. Die Scheidung der Kieselerde von der Thon- und Beryllerde beruhet auf denselben Verwandtschaften, welche im vorigen bereits erläutert worden sind. Die Beryllerde wurde von der Thonerde durch kohlen-saures Ammoniak getrennt.

IV.

**Zergliederung Zirkonerdehaltiger
Fossilien.**

§. 214.

**Scheidung der Zirkonerde aus verschie-
denen Verbindungen.**

Die Zirkonerde löset sich, wenn sie mit Kiesel- und Thonerde innig gebunden vorkommt, nicht in den Säuren auf, wenn man nicht diese Verbindung zuvor durch reines Pflanzentkali aufgehoben hat. Da sich nun die Kiesel- und Thonerde sehr gut, die Zirkonerde aber nicht in dem genannten Kali auflösen, so giebt dieses ein leichtes Mittel ab, sie von senen Erden zu trennen. Dasselbe würde wahrscheinlich statt finden, wenn man die Zirkonerde von der Beryll-erde zu scheiden hätte.

§ 215.

Zergliederung des Zirkons*).

Einen Theil fein gepulverten Zirkons übergieße man mit 15 Theilen salziger und 5 Theilen Sal-
peter-

* Nach Hrn. Prof. Klaproth. C. d. Beytrág. u. s. v.
B. I. S. 219. u. s. f.

petersäure, und digerire das Gemenge stark zusammen. Die davon erhaltene Flüssigkeit sättigt man mit Ammoniak, und man wird einen gelblichweißen aber geringen Niederschlag erhalten, von welchem sich ein Theil in salziger Säure, kalt angewendet, auflöst, und dem Eisen gleich verhält, wenn es wieder durch Ammoniak aus der Auflösung abgesondert wird. Denjenigen Theil, welcher sich in der Kälte nicht in salziger Säure auflösen wollte, erkennt der Hr. Prof. Klaproth für Brauneisenkalk. Das nach der Behandlung mit Königswasser zurückbleibende Zirkonpulver wird nebst dem brauneisenartigen Pulver im silbernen Tiegel mit 15 Theilen Aetzlauge übergossen, eingedickt, und 2 Stunden lang geglüheth. Die aufgeweichte Masse wird nach dem Filtriren eine weiße Erde auf dem Filter zurück lassen. Die durchgelaufene Flüssigkeit sättigt man mit Schwefelsäure. Sie bleibt hell, setzt aber bey der Abdampfung etwas Kiesel-erde ab. Die auf dem Filter rückständige weiße Erde wird mit 8 Theilen Wasser vermischt, und nach und nach so viel Schwefelsäure, bis sich alles auflöset, hinzugegossen. Diese Solution dampft man bis zur gallertartigen Consistenz ein, verdünnt sie wieder mit Wasser, und läßt das Gemenge noch eine Zeitlang digeriren, worauf bey der Filtration Kiesel-erde in schleimigen Körnern auf dem Filter zurück bleibt. Diese Erde löset sich durch die Schmelzung bis auf eine geringe Menge von beigemengter Zirkonerde in trockenem kohlensäuretem Pflanzenkalk auf. Diese rückständige Menge wird nun in
etwa

etwas Schwefelsäure aufgelöst und mit der von der Kiesel-erde abfiltrirten Flüssigkeit vereinigt. Die gesammte Auflösung wird darauf bis zum Sieden erhitzt, und vermöge des kohlensäueren Pflanzkalk's die Zirkonerde daraus niedergeschlagen. Die niedergeschlagene Erde zeigte sich ein wenig fleischfarbig *). Hr. Prof. Klaproth erhielt folgende Quantitäten:

Zirkonerde	0,590
Kiesel-erde	0,265
Eisenkalk	0,005
	<hr/>
	0,960
Verlust	0,040
	<hr/>
	1,000

§. 216.

Anmerkung.

Das Königswasser zieht aus dem Zirkon nur den Metallgehalt aus, ohne die chemisch mit der Kiesel-erde verbundene Zirkonerde aufzulösen. Das Ammoniak schlägt aus dieser Auflösung das Eisen, und wenn Braunslein vorhanden ist, auch diesen mit nie-

*) Wahrscheinlich von einem kleinen Braunsleingehalt, welchen ich durch die Kochung der Erde mit etwas Neklauge zu scheiden versuchen würde.

nieder, welcher sich in salzigter Säure nicht so leicht als das Eisen auflöst. Das reine Pflanzenkali entzieht der Zirkonerde ihren Gehalt an Kieselerde, zugleich wird aber auch von der erstern etwas wenig an der gallertartigen Kieselerde hängend gebliebenes mit abgesondert. Die Zirkonerde löset sich nun in der Schwefelsäure auf, und wird rein durch das Kali niedergeschlagen.

V.

Zergliederung Talkerde haltiger Fossilien.

§. 217.

Scheidung der Talkerde aus verschiedenen Verbindungen.

Die Talkerde löset sich gern in der Schwefelsäure auf, und wird durch alle kohlensäurehaltige Kalken aus dieser Auflösung niedergeschlagen. Aber nicht alle talkhaltige Fossilien lassen ihren Gehalt an Talkerde durch bloße Digestion mit Schwefelsäure fahren. In diesem Falle muß man sie zuvor gleich dem Zirkon mit reinem Pflanzkalk, in welchem sich die Talkerde nicht auflöset, behandeln. Durch dieses Reagens kann mithin auch die Talkerde von der Kiesel- und Thonerde getrennt werden. Wahrscheinlich muß die Absonderung von der Beryllerde auf eben diesem Wege statt finden. Um die Talkerde von der Zirkonerde zu trennen, dürfte vielleicht die salzige Säure das beste Mittel seyn, mit welcher die Zirkonerde leichter als die Talkerde krystallisirt. Kohlensäure Talkerde wird durch das Glühen, oder vermittelst der Auflösung in Schwefelsäure zerlegt.

D 2

§. 218.

Zergliederung des blättrigen Chlorits.

Ein Theil dieses im Porzellanmörser feingeriebenen Fossils wird mit 3 Theilen Schwefelsäure von 2,000 nebst eben so viel Wasser übergossen, und die Mischung 6 bis 7 Stunden bey 70 bis 75° Reaum. im Sandbade digerirt. Während dieser Zeit wird die Masse fast trocken und das grüne Pulver ganz entfärbt. Ich habe bemerkt, daß sich auch die noch ganzen Blättchen des Chlorits auf diese Weise entfärben. Die auf die angegebene Art digerirte Masse wird mit Wasser verdünnt, wobey sie sich etwas erhitzt, und darauf filtrirt. Was auf dem Filter zurück bleibt, ist reine Kiesel Erde, und löset sich vollkommen in reinem Pflanzkali auf. Die durchgeseihete Flüssigkeit versetzt man so lange mit blausaurem Pflanzkali, als noch ein Niederschlag von Berlinerblau erfolgt. Die hiervon abzusondernde Flüssigkeit wird nun mit kohlengesäuertem Ammoniak versetzt, und der erhaltene Niederschlag mit 6 Theilen Aetzlauge und eben so viel Wasser einige Stunden lang im Sandbade digerirt. Die Kalkerde bleibt hier unaufgelöst zurück, und aus der kalischen Solution wird die Thonerde durch die Sättigung derselben mit Essigsäure niedergeschlagen.

Der von mir untersuchte Chlorit enthält:

Kieselerde	0,350
Kalkerde	0,299
Thonerde	0,180
Eisenkalk	0,097
	<hr/>
	0,926
Wasser	0,027
	<hr/>
	0,953
Verlust	0,047
	<hr/>
	1,000

§. 219.

Anmerkung.

Die Schwefelsäure löset im vorhergehenden Falle die Kalkerde nebst dem Eisenkalk und der Thonerde auf, wobei die Kieselerde des Chlorits zurück bleibt. Das blausaure Kali schlägt nur das Eisen, aber nicht die Thon- und Kalkerde, vermöge doppelter Wahlverwandschaft, nieder. Wenn nun das kohlensäure Ammoniak auch beyde letztgenannten Erden aus der Schwefelsäure zugleich kohlensäurehaltig niederschlägt, so wird doch vermöge ihrer Affinität gegen das Pflanzenkali die Thonerde leicht wieder von der Kalkerde geschieden. Das minus von 0,047 kommt vielleicht

P 3

zum

zum Theil mit von dem durch Glühung aus dem Berlinerblau erhaltenen minder oxydirten Eisenkalk, welcher im Fossil selbst mehr Sauerstoff enthält. Aus eben der Ursache verliert der Chlorit im Kohlentiegel 0,039, da er im Thontiegel nur 0,027 am Gewicht abnimmt.

VI.

Zergliederung Kalkerde haltiger Fossilien.

S. 220.

Scheidung der Kalkerde aus verschiede- nen Verbindungen.

Das vorzüglichste Auflösungsmittel für die Kalkerde ist die Salpetersäure, und aus dieser Auflösung schlägt man sie nach Beschaffenheit der Umstände durch kohlensaures Pflanzenkali, oder durch Schwefelsäure, oder durch zuckersaures Pflanzenkali nieder; zieht auch wohl die Salpetersäure durch Feuer wieder von ihr ab.

Von der Kiesel Erde wird sie durch Auflösung in Salpetersäure getrennt; diese Auflösung kann durch alle die genannten Niederschlagsmittel zerlegt werden.

Von der Thonerde trennt man sie entweder durch Aeslauge, welche etwas Kohlensäure enthält; oder indem man beyde Erden in salzigter Säure auflöst, und die Thonerde allein aus der Auflösung durch Ammoniak niederschlägt.

Kalk- und Kalkerde löset man gemeinschaftlich in Schwefelsäure auf, so fällt Selenit zu Boden. Enthält die überstehende Auflösung noch etwas Selenit, so wird dieser durch ein wenig Alkohol von dem Bittersalze niedergeschlagen.

Von der Beryllerde kann die Kalkerde durch kohlensaures Ammoniak getrennt werden, worinnen sich die Beryll- aber nicht die Kalkerde auflöst. Schwefelsaurer Kalk wird durch Behandlung mit kohlensaurem Pflanzentkali zerlegt, und kohlensaurer Kalk durch die Auflösung in Salpetersäure. Borax- Phosphor- Arsenit- und flusssäurer Kalk werden durch Schwefelsäure, oder, gleich dem schwefelsauren Kalk, durch kohlensaures Kali zerlegt.

§. 221.

Zerlegung des körnigen Kalksteins von Frauenstein.

Ein Theil desselben fein pulverisirt wird nach und nach ohne Verhülfe künstlicher Wärme in dem, im ersten Theil beschriebenen Scheidefäßchen, mittelst 6 Theilen Salpetersäure von 1,400 f. G. aufgelöst, woben sich ein Gewichtsverlust von 0,460 ergibt. Es bleibe hiebey ein geringer gelblichgrauer Rückstand, welchen man mit ohngefähr 20 mal so viel Königswasser digerirt, wodurch er größtentheils aufgelöst wird, und ein wenig von Kieselerde
als

als ein weißer Sand zurück bleibt. Die königsaurer Auflösung enthält Eisen, das man durch Ammoniak niederschlägt. Die erste Auflösung in Salpetersäure sättigt man mit Ammoniak, wodurch sich einige weiße Flocken niederschlagen. Der Niederschlag wird durch Aestlauge in Thon- und Kalkerde zerlegt. Die über genantem Niederschlage stehende Flüssigkeit aber wird so lange mit kohlensaurem Pflanzenkali versetzt, als noch ein Niederschlag, welcher aus kohlensaurer Kalkerde besteht, erfolgt. Nach dem Trocknen und Stühen sammtlicher Niederschläge findet man folgende Bestandtheile:

Kalkerde	0,480
Kalkerde	0,011
Thonerde	0,010
Kieselerde	0,008
Eisenkalk	0,007
Kohlensäure	0,460

0,976

Die fehlenden 0,024 wird man ziemlich für Wasser rechnen können.

§. 223.

Zerlegung des safrichen Gypses.

Ein Theil desselben wird zerrieben, und mit 4 Theilen krystallisirten kohlensauren Pflanzenkali, in eben so viel Wasser aufgelöst, im silbernen Tiegel übergossen. Die Flüssigkeit wird bis zur Trockne

P 5

ge.

gelinde eingeleckt, und darauf die eingedickte Salzmasse eine Stunde lang schwach glühend erhalten, wornach man sie mit dem nöthigen Wasser aufweicht, und filtrirt. Die auf dem Filtro befindliche nunmehr kohlensaure Kalkerde wird geglähet, und ihr Gewicht bestimmt. Die kalische Lauge übersättigt man mit salziger Säure, wodurch sich, wenn man erwähnte Lauge einige Tage stehen läßt, ein wenig Kiesel-erde absondert. Hat man von dieser die helle Flüssigkeit gesammelt, so gießt man so lange von salzig-saurer Schwererde hinzu, als noch ein Niederschlag erfolgt. Dieser Niederschlag wiegt getrocknet und ausgeglühet 1,150, und enthält 0,383 Schwefelsäure. Ferner verliert dieser Gyps nach einem 2 stündigen Glähen in dem silbernen Ziegel 0,292 an Wasser, und die ausgeglühete Kalkerde wiegt 0,310, so wie die Kiesel-erde 0,010, woraus sich denn folgende Bestandtheile des safrigen Gypses ergeben:

Schwefelsäure	0,383
Kalkerde	0,310
Wasser	0,292
Kiesel-erde	0,010
	<hr/>
	0,995
Verlust	0,005
	<hr/>
	1,000

§. 223.

Anmerkung zu §. 221. und 222.

Indem sich die Kalkerde in der Salpetersäure auflöst, entweicht die Kohlensäure, und ihre Menge wird durch den Gewichtsverlust der Auflösung merklich. Die Salpetersäure nimmt zugleich den geringen Taff- und Thongehalt des Kalksteins mit auf, indem sie weder auf die Rieselerde noch auf das oxydirte Eisen unter diesen Umständen Wirkung äussert. Die Rieselerde wird von dem Eisen leicht durch die Salpetersäure getrennt. Das Ammoniak schlägt die Thon- und Kalkerde aus der Salpetersäure nieder, so wie die Kalkerde in Verbindung mit der Kohlensäure des Pflanzenkali's zu Boden fällt, welcher man die Kohlensäure wieder durch die Glühung entzieht.

Der safrige Gyps wird vermöge der Wirkung doppelter Affinitäten zerlegt; denn indem sich die Kalkerde mit der Kohlensäure verbindet, geht die Schwefelsäure an das Kali über. Die Sättigung der letztern Verbindung mit salziger Säure hat die Absicht, das noch vorhandene kohlensaure Pflanzenkali, welches sonst die zur Niederschlagung der Schwefelsäure angewendete salzsaure Schwererde zer setzen würde, zu zerlegen.

Bey

Bei der Zerlegung anderer Verbindungen der Kalkerde mit Säuren sucht man, nach Absonderung der kohlensauren Kalkerde, die darüberstehende Flüssigkeit abjudampfen und zu krystallisiren, um hiernach die Menge der mit dem Kalk verbunden gewesen Säure zu bestimmen.

VII.

Bergliederung Schwererde haltiger Fossilien.

§. 224.

Scheidung der Schwererde aus verschiedenen Verbindungen.

Ein vorzügliches Auflösungsmittel der Schwererde ist die salzigte Säure von 1,300 sp. G. Die Schwefelsäure schlägt sie als Schwerspath und die kohlensauren Kalien schlagen sie kohlengesäuert nieder.

Aus einem Gemenge von Kiesel- und Schwererde löset sich nur die letztere in salzigter Säure auf.

Von der Kalkerde scheidet man die Schwererde durch eine gemeinschaftliche Auflösung in salzigter Säure. Dampft man diese Auflösung bis zum Häutchen ab, so krystallisirt sich die salzigtsaure Schwererde, die Kalkerde aber bleibt in der Mutterlauge zurück; auch löset sich die salzigtsaure Kalkerde leicht, die salzigtsaure Schwererde aber schwer im Alkohol auf. Ob sich beide Erden nicht auch dadurch trennen lassen, daß man sie nach dem Brennen in einer
hin-

hinlänglichen Menge kochenden Wassers auflöst, und die Schwererde in der Kälte durch die Krystallisirung absondert, habe ich noch nicht untersucht.

Die Strontianerde wird von der Schwererde ebenfalls durch Auflösung beider in salziger Säure getrennt. Zuerst schießt nach der gehörigen Abdampfung der größte Theil der salzigsauren Schwererde in Tafeln an. Die rückständige Mutterlauge dampft man denn gelinde bis zur Trockne ab, und digerirt das Salz mit Alkohol, in welchem sich die salzigsaure Strontianerde leicht, salzigsaure Schwererde aber unter diesen Umständen gar nicht auflöst.

Die Kohlensäure wird von der Schwererde durch eine anhaltende Glühung oder durch Auflösung in salziger Säure verjagt.

Schwefelsaure Schwererde wird, gleich dem Gyps durch die Behandlung mit kohlensaurem Pflanzentkali getrennt.

S. 225.

Bergleberung des stänglichen Schwerspathes.

Ein Quentchen dieses Fossils wird in einem Porzellanmörser fein zerrieben, und im silbernen Ziegel mit 4 mal so viel kohlensaurem Pflanzentkali und eben so viel Wasser übergossen, die ganze Mischung aber bis zur Trockne eingekocht, und die dadurch erhaltene
trockne

trockne Salzmasse zwey Stunden lang roth geglühet. Nachher übergießt man die Masse mit Wasser. Sie löset sich etwas schwer, und nur durch anhaltendes Digeriren im Sandbade auf. Man bringt sie auf das Filtrum, und übersättigt die erhaltene Flüssigkeit mit salziger Säure, worauf man durch salzige saure Schwererde die Schwefelsäure niederschlägt, den erhaltenen Schwerspath trocknet, und wiegt. Der Rückstand auf dem Filtro wird so lange mit salziger Säure von 1,300 f. G. übergossen, als noch eine Auflösung bemerkt wird. Solte hier wider Vermuthen noch etwas Pulver rückständig bleiben, so hat man dasselbe als Schwerspathpulver zu betrachten, und wie vorhin zu behandeln. In die salzige saure mit Wasser verdünnte Auflösung gießt man reines Ammonial bis zur Sättigung, und erwärmt sie darauf im Sandbade. Es sondert sich ein gelblicher Eisenkalk in leichten Flocken ab, welchen man scheidet, und darauf die übrige Flüssigkeit bis zum Häutchen abdampft. Die sich in der Kälte ansetzenden Krystallen von salzigsaurer Kalkerde sondert man von der obenstehenden Lauge, welche man gelinde bis zur Trockne abdampft. Man wiegt das trockne Salz, übergießt es zerrieben in einem Scheidkölbchen mit 8 Theilen Alkohol, und digerirt das Gemisch 12 bis 24 Stunden bey 10 bis 14° R., worauf man die geistige Auflösung von dem unaufgelöst gebliebenen Salze trennt. Letzteres fügt man zuerst erhaltenen salzigsaurer Schwererde hinzu, und erstere vermischt man mit so viel kochendem Wasser

Wasser, bis das niedergefallene Salz wieder aufgelöst wird, worauf man diese Auflösung so lange mit kohlengesäuertem Pflanzentkali versetzt, bis kein Niederschlag von kohlengesäuertem Strontianerde mehr erfolgt. Nun löse man ebenfalls die erhaltene salzige saure Schwererde im Wasser auf, und zersehe diese Auflösung gleichfalls durch Pflanzentkali. So wohl die kohlengesäuerte Strontian- als Schwererde werden vollkommen getrocknet, und darnach jede vor sich in salziger Säure aufgelöst, wobey man genau die Gewichtsabnahme, welche die entweichende Kohlensäure erregt, bemerkt. Der Ueberschuß am Gewicht, welchen die Solution gegen die angewendete salzige Säure zeigt, giebt die wahre Menge der aufgelösten Erden an. So habe ich nun bey der Analyse dieses Fossils erhalten:

gefällten Schwerspath	0,960; darinn:
Schwefelsäure	0,320
Schwererde	0,630
Strontianerde	0,031
Eisenkalk	0,015
Verlust an Wasser	
bey dem Glühen	0,012
	<hr/>
	1,008
Ueberschuß	0,008
	<hr/>
	1,000

Den Ueberschuß erkläre ich mir von einem Wasserantheil in den aus der salzigten Säure gefällten Er-

Erden, welcher ohne Glühheize — durch welche aber auch Kohlensäure verjagt wäre — nicht getrennt werden konnte. Rechne ich nun noch einigen Verlust bey der Arbeit so dürfte die wahre Menge der Schwer- und Strontianerde um einige Tausendtheilchen geringer anzunehmen seyn.

Die Zergliederung des Witherits wird dem Kalkstein §. 222. gleich, jedoch mit salziger Säure, unternommen. S. Klaproth's Beiträge B. I. S. 260. u. f. f.

§. 226.

Anmerkung.

Die vorgehende Analyse beruhet auf folgenden Verwandtschaften: Die Hauptzerlegung des Stangenspathes erfolgt dadurch, daß die Schwefelsäure des Fossils die Schwer- und Strontianerde so wie das Eisen verläßt, und sich mit dem Kalk verbindet, wogegen die Kohlensäure des Kali's an diese Erden übergeht. Die Wirkung der salzigtsauren Schwererde auf diese Verbindung ist schon mehrere male angegeben worden. Aus der Auflösung der Schwer- und Strontianerde nebst dem Eisenkalk in salzigter Säure wird nur der letztere wieder durch Ammoniak abgesondert; da er aber bey der Niederschlagung äusserst fein mechanisch zertheilt, und daher fast unsichtbar erscheint, so muß man durch Erwärmung die Absonderung desselben befördern. Die weitere Trennung der salzigtsauren Schwer- und Strontianerde ergiebt sich leicht aus §. 224.

Lampadius analyt. Chemie.

Δ

VIII.

VIII.

Zergliederung Strontianerde haltiger Fossilien.

§. 227.

Die Scheidung der Strontianerde aus ihren Verbindungen im Mineralreiche geschieht auf gleiche Weise als jene der Schwererde, und die Trennung von dieser ist bereits in den vorigen § §. angegeben. In Hinsicht ihrer Scheidung von der Kalkerde bemerke ich noch, daß diese etwas schwerer als bey der Schwererde von Statten geht; doch krystallisirt die salzigtsaure Strontianerde leichter als die salzigtsaure Kalkerde, schießt auch ohne salzigte Säure weit leichter aus dem Wasser an, als letztere. Die Zergliederung des Edlestins und Strontianits wird ganz gleich dem Schwerspath und Witherit unternommen.

Da ich bey einer im Jahr 1799 angestellten Analyse des Edlestins ganz nach Hrn. Prof. Klaproth's Verfahren das von diesen angegebenen Resultat nemlich:

Strontianerde	0,580
Schwefelsäure	0,410
Eisenkalk	0,010

erhielt; so verweise ich dieserhalb auf dessen Beiträge. B. II. S. 92.

IX.

Ueber die Zerlegung der Yttererde
haltigen Steinart von Ytterby
in Schweden.

§. 228.

Da ich bisher selbst noch nicht Gelegenheit hatte, Versuche mit diesem Fossile anzustellen, und es doch der Vollständigkeit wegen nöthig ist derselben hier Erwähnung zu thun, so werde ich das Verfahren bey der Zergliederung desselben nach Hrn. Ekeberg angeben. Hr. Prof. Gadolin ertheilte die erste Nachricht über eine von ihm in diesem Fossil gefundene neue Erde in dem Chem. Annal. 1796. B. I. S. 313 mit, worauf Hr. Ekeberg Gadolins Versuche noch genauer wiederholte und die Bestätigung derselben im Journ. der Chemie B. III. Heft 14. S. 187. mittheilte. Neuern Nachrichten zufolge soll sich der Hr. Prof. Klaproth ebenfalls mit der Untersuchung dieses Fossils beschäftigt haben, wir dürfen daher auf eine Bekanntmachung seiner Erfahrungen im 3ten Bande seiner Beyträge hoffen.

Herr Ekeberg übergoss einen Theil des Fossils mit 16 Theilen reiner salzigter Säure, und erhielt die Mischung so lange im Kochen, bis eine weisse kieselige

kieſelige Erde zurück blieb, dieſe wog von 100 Theilen 25. Die durchgeſetzte Auflöſung wurde mit ägenden Ammoniak verſetzt. Es fiel ein bräunlicher Niederſchlag, und die überſtehende Lauge enthielt nur reinen Salmiak aufgelöſet. Der erhaltene braune Niederſchlag löſete ſich durch Kochen bis auf einen Antheil im ägenden Pflanzenkali auf. Die Kaliauflöſung wurde mit Salpetersäure geſättigt. Hierbey zeigte ſich ein Niederſchlag, welcher aber durch im Uebermaße zugeſetzte Säure wieder aufgelöſet wurde. Nachdem dieſe Auflöſung mit kohlenſauren Ammonit verſetzt wurde, fiel Thonerde nieder, welche nach dem Glühen 4,5 wog. Der in dem Kali unaufgelöſt gebliebene Antheil löſte ſich in verdünnter Schwefelſäure auf. Dieſe Auflöſung wurde bis zur Trockne eingedampft und die hiervon erhaltene Maſſe geglühet, wonach ſie ziegelroth erſchien. Darnach wurde dieſe Maſſe mit Waſſer ausgekocht, und auf dem Filter blieb hochrother Eiſenkalk, welcher 18 Loth wog, zurück. Die übriggebliebene Auflöſung lieſ ſich durch die Abdampfung kryſtalliſiren.

Hr. Erſeberg löſte die Kryſtallen im Waſſer auf und ſchlug durch kohlenſaures Ammoniak $47\frac{1}{2}$ Yttererde aus der Auflöſung nieder.

Vermöge dieſer Analyſe beſtände alſo die unterſuchte Steinart aus:

Ytter-

Yttererde	0,475
Kieselerde	0,250
Eisenkalk	0,180
Thonerde	0,045
	<hr/>
	0,950
Verlust	0,050
	<hr/>
	1,000

Das Verhalten dieser Erde gegen einige chemische Mittel ist nach Hrn. Eckberg folgendermaßen:

- 1) haben alle gesättigte Auflösungen derselben in Säuren einen sehr süßen Geschmack, und vorzüglich kommt der der essigsauren Erde ganz mit jenem des Bleizuckers überein;
- 2) krystallisirt sich diese Erde mit der Schwefelsäure. Die Krystallen zeigen verschiedene Formen; jedoch scheint die vorzüglichste eine zusammengedrückte sechsseitige Säule zu seyn, welche da, wo die Säule an Höhe abnimmt, den Octaedern ähnlicher wird.
- 3) Essigsaure Yttererde schießt in dicken sechsseitigen Tafeln mit zwey größern und vier kleinern Flächen an; doch leidet auch diese Gestalt manche Abänderungen.
- 4) Arseniksaure und Yttererde vereinigen sich mittelst des Wassers schon in der Kälte. Die Verbindung giebt ein schwerauflösliches Salz.

- 5) Mit der salzigten Säure zeigt sich diese Erde nicht krySTALLISABEL, auch zerfließt das bis zur Trockne eingedampfte Salz bald an der Luft. Soll die Auflösung vollkommen erfolgen, so muß ein wenig Säure im Uebermaß vorhanden seyn.
- 6) Mit der Salpetersäure vereinigt, zeigt die Yttererde eine Neigung sich strahlig zu krySTALLISIREN; doch zerfließt auch dieses Salz wieder an der Luft.
- 7) In reinem Pflanzenkali ist sie unauflöslich.
- 8) Von ägenden Ammoniak wird sie aus ihren Auflösungen in den Säuren gefällt.

Vermöge aller dieser Eigenschaften sind wir allerdings berechtigt diese Erde für eine eigenthümliche der Beryllerde nahe kommende zu halten; und ihre Scheidung von den alkalischen Erden würde am leichtesten durch die Schwefel- und Essigsäure, und durch Fällung mittelst des Ammoniaks, so wie die Trennung von der Thon- Kiesel- und Beryllerde, durch Hülfe des reinen Pflanzenkali's zu unternehmen seyn.

X.

Zerlegung des Platins.

§. 229.

Obgleich dieses bis jetzt nur allein in Südamerika gefundene Metall daselbst mit verschiedenen Körpern gemengt vorkommen mag, so kennen wir doch nur das Eisen, mit welchem es in der Natur in chemischer Verbindung vorkommt. Die Scheidung von diesen unternimmt man auf folgende Art:

Eine beliebige Menge Platinkörner wasche man mit Wasser, um anhängende Stein- oder Ertheile zu trennen, und ziehe, wenn das Metall wieder trocken geworden ist, durch einen starken Magnet den mit demselben oft vermengten magnetischen Eisensand aus. Darauf glühe man dasselbe einige Stunden im Kohlentiegel, damit, wenn ja von der Amalgamation, durch welche es vom Golde getrennt wird, etwas Quecksilber sollte hängen geblieben seyn, dieses getrennt werde.

Von diesem so gereinigten gediegen Platin, wiege man 1 Quentchen ab und übergieße es in einem Glaskolben mit 16 Theilen Königswasser, welches aus 3 Theilen salziger Säure von 1,190 und aus einem Theile Salpetersäure von 1,500. besteht. Dieses

Gemenge wird so lange erwärmt bis es sich vollkommen vermischt, wozu im Sandbade bey der Temperatur von 60 bis 70° gegen 24 Stunden Zeit erfordert werden. Bemerkt man daß die Auflösung in dieser Quantität Königswasser noch nicht ganz erfolgen will: — welches wohl geschehen kann wenn die Körner etwas groß sind — so muß man noch eine verhältnißmäßige Menge des Auflösungsmittels nachnehmen. Wenn dann die Auflösung gehörig erfolgt ist, so dampft man dieselbe, wenn sie etwa bey dem Filtriren verdünnt wäre, bis auf 10 bis 12 Quentchen ein, und gießt von einer Salmiakauflösung soviel hinzu, bis kein Niederschlag mehr erfolgt. Letzteren sondert man ab, und schlägt aus der überstehenden Flüssigkeit das Eisen durch blausaures Kali oder Ammoniak nieder. Den erhaltenen Niederschlag von Platin glühe man 2 Stunden heftig im Kohlentiegel, wodurch das röthliche Pulver in eine graue hie und da metallischglänzende zusammenhängende Masse umgeändert wird.

Auf diese Weise habe ich einen Theil gereinigtes großkörniges gediegen Platin von Pinto zerlegt in

Platin 0,899

Eisen 0,111

1,000

Anmerkung.

Die Aetiologie dieses Scheidungsprocesses ergibt sich leicht folgendermaassen. Platin und Eisen lösen sich beyde in Königswasser auf. Durch den Salmiak wird nur das Platin und nicht das Eisen aus dieser Auflösung niedergeschlagen. Dieser Niederschlag besteht aus Platin, Säurestoff und Salmiak. Bey der Glühung im Kohlentiegel entweichen die beyden letzten bey der Analyse hinzu gekommenen fremdartigen Bestandtheile, und es bleibt das Platin metallisch, nur nicht vollkommen zusammen geschmolzen, zurück. Das Verfahren mit der Eisensolution bedarf keiner weitem Erklärung.

XI.

Zerlegung der Golderze.

§. 231.

Scheidung des Goldes aus verschiedenen Verbindungen.

Die eigentlichen Golderze sind jetzt wegen ihres großen Zellurgehaltes in chemischer Hinsicht besonders abzuhandeln, und dieses soll auch hier in analytischer Hinsicht weiter unten geschehen. In den verschiedenen Arten des gebiegen Goldes hat man Silber, Kupfer und Eisen angetroffen.

Das Gold wird aus allen bekannten Verbindungen durch Königswasser aus 2 Theilen salziger Säure von 1,190 und 1 Theil Salpetersäure von 1,500, aufgelöst. Das vorzüglichste Fällungsmittel aus dieser Auflösung ist die möglichst desoxydirte Auflösung des Eisenvitriols im Wasser.

So scheidet man nun Gold und Silber dadurch, daß man das Gemisch mit Königswasser behandelt, wobei das Silber als Hornsilber zurück bleibt, indem sich das Gold auflöst.

Das Eisen entzieht man dem Golde durch die Kochung des Gemisches mit salziger Säure, welche das Eisen aber nicht das Gold angreift.

Ku.

Kupfer geht aus dem Golde an concentrirte Salpetersäure über, wenn man eine solche Verbindung anhaltend mit der Salpetersäure digerirt, und dann das Kupfer aus der Auflösung durch Eisen niederschlägt.

Einige haben in dem graugelben gebiegen Golde Platin vermuthet. S. Emmerlings Mineralogie B. II. S. 114. Dieses Erz ist mir nie unter die Hände gekommen, wohl aber hatte ich im Jahre 1796. Gelegenheit eine platinhaltige Goldmünze auf Verlangen eines Freundes zu zergliedern. Ich bewerkstelligte diese Scheidung leicht durch eine Auflösung der Legirung in Königswasser, aus welcher ich zuerst das Platin mittelst Salmiak, und darauf das Gold durch Eisenvitriol niederschlug. Eben so könnte man daher auch das Erz, welches diese Untersuchung wohl verdiente, behandeln.

§. 232.

Zergliederung eines dunkel messinggelben Gebiegen-Goldes.

Ich erhielt dieses Fossil aus einer kleinen ruckständigen Sammlung des verstorbenen Bergmeister Schmidts zu Joh. Georgenstadt, welcher ihm den Geburtsort Eule in Böhmen beygefügt hatte. Es waren kleine undeutliche Tafeln in einer quarzigen Steinmasse eingesprengt.

Nach.

Nachdem ich das Gold durch Zerreiben und Sieben auf dem Troge von der Steinart getrennt hatte, unternahm ich in einem analytischen Course 1797 folgende Zergliederung desselben: Ein Theil desselben wurde mit 6 Theilen starker saftiger Säure 6 Stunden lang bey 50 bis 60° Reaum. digerirt. Aus der überstehenden Auflösung schlug ich durch blausaures Kali Berlinerblau. Das rückständige etwas grau angelaufene Gold übergoss ich mit 16 Theilen nach §. 230 gemischten Königswasser, in welchem es sich bis auf einen kleinen Theil Hornsilber auflösete. Das Gold wurde aus der erhaltenen Auflösung durch Eisenvitriol niedergeschlagen, und der erhaltene ausgefüßte braungelbe Niederschlag schmolz bey der Glühung in dem Kohlentiegel ziemlich leicht zu einem schönen Goldkorne ein.

Nach der Wägung des geglüheten Berlinerblaus und des getrockneten Hornsilbers, erhielt ich Eisensalt 0,012, Hornsilber 0,027. Nehmen wir nun im letztern nach der fünften Tabelle S. 129 in 100 Theile Hornsilber 75 Metall, und in 100 des erhaltenen Eisensalkes 15. pro Cent Säurerestoff an, so haben wir für einen Theil des untersuchten gediegen Goldes:

Gold 0,969
Silber 0,020
Eisen 0,011

Anmerkung.

Das Gediegengold verlor bey dieser Behandlung seinen Eisengehalt durch die salzige Säure, und indem sich Gold und Silber gemeinschaftlich in Königswasser auflösten, fiel das letztere sogleich wieder als Hornsilber aus der Auflösung nieder. Der Eisenvitriol entzieht dem Golde im Königswasser den größten Theil seines Säurestoffes. Dieses kann sich daher nicht mehr aufgelöst erhalten, und fällt noch mit wenig Säurestoff vereinigt nieder. Der geringe Antheil dieses Stoffes wird dem Golde sogleich bey dessen Einschmelzung im Kohlentiegel entzogen.

XII.

Zergliederung der Silbererze.

§. 234.

Scheidung des Silbers aus verschiedenen natürlichen Verbindungen.

Man findet das Silber in chemischer Verbindung mit Gold, Epiefiglanz, Eisen, salziger Säure, Schwefelsäure, Kupfer, Thonerde, Schwefel, Arsenik, Kiesel-erde und Blei.

Ueber die Scheidung des Goldes ist in dem vorigen § §. das nöthige erwähnt worden.

Epiefiglanzhaltiges Silber kocht man mit concentrirten Königswasser, oder digerirt es zuerst bloß mit der stärksten Salpetersäure und gießt nachher salzige Säure hinzu, so bleibt das Silber als Hornsilber liegen, der Epiefiglanz aber wird aufgelöst.

Eben dieses Scheidungsmittel ist bey dem Eisen und Kupfer anzuwenden.

Von der salzigen- und Schwefelsäure trennt man das Silber durch eine gelinde Glühung des Gemisches mit kohlensauren Pflanzenkali, wobei das Silber kohlensauer und in der Salpetersäure auflöslich wird. Aus dieser Auflösung kann man das Silber auch durch Kupfer niederschlagen.

Thor

Zinnoberde und Silber löse man zugleich in Salpetersäure auf und schlage das Silber durch salzige Säure nieder.

Der Schwefel bleibt zurück, wenn man geschwefeltes Silber mit Salpetersäure digerirt.

Arsenikhaltiges Silber behandle man verschiedene male mit Königswasser aus 2 Th. salziger und 1 Theil Salpetersäure, d. h. man ziehe diese Säure über jenes Gemisch bis fast zur Trockne ab. Durch kochendes Wasser kann man denn die erzeugte Arseniksäure von dem Hornsilber trennen.

Silberhaltiges Blei löse man in Salpetersäure auf, und fälle durch Kochsalzauflösung Blei und Silber zugleich, bringe dann den Niederschlag auf ein Filtrum und süsse ihn mit kochenden Wasser aus. Der Rückstand ist Hornsilber und die Flüssigkeit enthält salzig-saures Blei. Kieselerde bleibt unaufgelöst zurück wenn ihr das Silber durch Salpetersäure entzogen wird.

S. 235.

Zergliederung des lichten Rothgiltigerzes.

Man nehme einen Theil des Erzes, pulverisire und digerire es mit 6 Theilen starker Aeglaunge so lange bis das Pulver seine rethe Farbe in eine schwarze umgeändert hat. Dann verdünne man das Gemenge mit etwas Wasser, filtrire es, und überfütige die erhaltene Flüssigkeit ein wenig mit salziger

ter Säure, worauf alsbald ein gelblichrother Niederschlag erscheint. Nach der Absonderung desselben tröpfelt man in die lauge salzigtsaure Schwererde und man wird einen Niederschlag von schwefelsaurer Schwererde erhalten.

Der gelblichrothe Niederschlag wird dem zuerst zurück gebliebenen Erzpulver hinzugefügt und alles mit 12 Theilen salziger Säure von 1,190 und 3 Theilen Salpetersäure von 1,400 übergossen und so lange bey 50 bis 60° digerirt, bis der Rückstand eine grauweisse Farbe angenommen hat. Man filtrirt die Auflösung ohne sie viel zu verdünnen, und sättigt sie mit kohlensäuerter Pflanzekali. Es fällt weisser Spießglanzkalk zu Boden. Die davon geschiedene Flüssigkeit, dampft man bis zur Trockne ein und sublimirt das erhaltene Salz mit 2 Theilen schwarzen Fluß in einer Glasretorte, in deren Halse man alsdenn schwarzen Arsenik angehängt findet. Der Rückstand nach der Behandlung mit Königswasser besteht aus Hornsilber und Schwefel. Man kann letztern durch die Kochung mit Aetzlauge vom Hornsilber scheiden; jedoch habe ich das Gemenge vollkommen getrocknet und dann den Schwefel durch eine Sublimation getrennt. So behandelt gab mir das lichte Korymbigerz von Joh. Georgenstadt:

Silber	0,610
Spießglanz	0,190
Schwefel	0,111
Schwefels.	0,070
Arsenik	0,029
	<hr/>
	1,000

Anmerkung.

Das Kali entzieht dem Rothgiltigerze die Schwefelsäure und einen Theil seines Spießglanzes, Schwefels, und Silbers. Letztere drey aber werden bey der Sättigung der kalischen Auflösung mit salziger Säure niedergeschlagen. Die Schwefelsäure wird nach der bekannten Verwandtschaft durch die Schwerverde gefällt. Das von der Behandlung mit Kali rückständige Pulver besteht aus Silber und Arsenik, zu welchen man den röthlichgelben Niederschlag hinzusetzt. Dieser besteht also aus Silber, Arsenik, Hornsilber, Spießglanzkalk und Schwefel. Bey der Behandlung dieses Gemenges mit Königswasser wird das noch übrige Silber ebenfalls in Hornsilber umgeändert, der Arsenik durch den Säurestoff des Königswasser zur Säure gebildet, und der Spießglanz nebst dieser Säure in dem Königswasser aufgelöst. Aus letzter Auflösung fällt das Kali den Spießglanzkalk, und arseniksaures Kali bleibt in der Flüssigkeit zurück. Die Säure dieses Salzes wird aber durch Kohlenstoff reducirt und sublimirt. Der Schwefel ist flüchtiger als das Hornsilber; daher ist die Sublimation ein Mittel, diese zwey Körper von einander zu trennen.

XIII.

**Zergliederung Quecksilber haltiger
Fossilien.**

§. 237.

**Scheidung des Quecksilbers aus verschiedenen
natürlichen Verbindungen.**

Die Destillation bleibt immer ein gutes Hülfsmittel, um das Quecksilber von andern Metallen zu scheiden. Die Salpetersäure löset es gern auf, und das Eisenmetall schlägt es aus dieser Auflösung metallisch nieder.

So wird das Gold- und Silberamalgam durch Destillation zerlegt.

Das geschwefelte Quecksilber zersetzt man immer noch am besten durch die Destillation mit ägendem Kali. Ich habe gefunden, daß bey der Zerlegung des Zinnobers durch Säuren immer ein beträchtlicher Theil Schwefel oxydirt wird. Der Apparat zu dieser Destillation ist wie der oben §. 127 angegebene, nur daß man eine kleinere Retorte wählt.

Das Eisen sondert sich vom Quecksilber durch eine Destillation ab. Sind beyde gemeinschaftlich in Salpetersäure aufgelöst, so wird salzig-saures
Pflan-

Pflanzenkali das Quecksilber größtentheils fällen können, wenn die Auflösung concentrirt ist,

Schwefel- und salzig-saures Quecksilber werden durch Kochung mit einer concentrirten Auflösung von kohlensaurem Pflanzenkali zerlegt.

§. 238.

Zerlegung des dunkelrothen Zinnober aus dem Zwenbrückischen.

Ein Theil des Erzes wird pulverisirt, und, mit 3 Theilen trockenem reinem Pflanzenkali vermengt, der Destillation unterworfen. Es wird alsbald Quecksilber abgeschieden werden, und man setzt die Arbeit so lange fort, als sich noch eine Spur von Quecksilber bemerken läßt. Der Rückstand wird mit salziger Säure gleich in der Retorte übersättigt. Die milchigte Flüssigkeit erwärmt man ein wenig, damit sich der äußerst fein zerkleinerte Schwefel zusammen setzen, und das Eisen sich mehr auflösen möge. Ist dieses geschehen, so kann nun die Flüssigkeit filtrirt werden. Man schlägt aus derselben durch Ammoniak das Eisen nieder, und glühet den erhaltenen Kalk nach dem Trocknen im Kohlentiegel, um ihm den bey der Analyse hinzugekommenen Gehalt an Säurestoff wieder zu entziehen.

Da

Ein

Ein Theil dieses Erzes gab mir:

Quecksilber	0,810
Schwefel	0,152
Eisen	0,047
	<hr/>
	1,009

Der Ueberschuß rührt vielleicht von etwas zu dem Schwefel gekommenen und an dem Eisen trotz der Glühung noch zurück gebliebenen Säurestoff her.

S. 239.

Anmerkung.

Indem das Pflanzenkali sich mit dem Schwefel des Zinnober verbindet, wird das Quecksilber frey, und das Eisen löset sich in der entstehenden Schwefeleber auf. Nun wird zwar bey fortgesetzter Destillation eine, wiewohl geringe Menge Schwefel mit sublimirt, welche aber nicht verlohren geht, da sie sich in der Retorte selbst anlegt. Uebersättigt man das eisenhaltige Schwefelkali mit salziger Säure, so löset sich das Eisen auf, indem der Schwefel niederschlagen wird. Hiebey geht freylich etwas wenig Schwefel in Gasgestalt verlohren, daher ich mich um so mehr über das bey zwey verschiedenen Analysen erhaltene Uebergewicht wunderte. Wie das Eisen aus der salzigten Säure getrennt wird, ist schon einige male bemerkt worden.

XIV.

Zergliederung Kupfer haltiger Fossilien.

§. 240.

Scheidung des Kupfers aus verschiedenen natürlichen Verbindungen.

In metallischer Gestalt löset sich das Kupfer am leichtesten in der Salpetersäure, in oxydirter aber gern in Ammoniak auf. Aus der erstern Auflösung wird es durch Eisenmetall regulinisch und durch Pflanzkali verkalkt niedergeschlagen. Dem Ammoniak entzieht man es wieder durch Abdampfung, oder durch Sättigung mit Essigsäure.

So trennt man Eisen von Kupfer durch Ammoniak, wenn beyde verkalkt sind, gerade zu; im Gegentheil muß man sie zuerst durch Salpetersäure oder Königswasser oxydiren.

Geschwefeltes Kupfer läßt seinen Kupfergehalt an die Salpetersäure fahren, wobey der Schwefel zurück bleibt.

Kieselerde bleibt vom Kupfer bey der Digestion des Gemenges mit Salpetersäure ebenfalls zurück.

Schwefelsaures und salzigsaures Kupfer lösen sich im Wasser auf. Eisen schlägt das Kupfer aus dieser Auflösung nieder.

Arsenik wird vom Kupfer durch Salpetersäure geschieden, wobei sich das Kupfer auflöst, und der Arsenik als ein graues Pulver zurück bleibt.

Arseniksaures Kupfer wird durch die Kochung mit kohlensaurem Pflanzkali zerlegt, wobei das Kupfer kohlensäure zurück bleibt.

Die Kohlensäure verflücht das Kupfer bey der Glühung und bey der Auflösung in Salpetersäure.

Spießglanzhaltiges Kupfer löse man in Königswasser auf, und giesse die Auflösung unter vieles Wasser, so fällt der Spießglanz, aber nicht das Kupfer, zu Boden.

Keine Kupferkatze werden schon durch die bloße Schmelzung im Kohlentiegel ganz reducirt.

§ 241.

Analyse des gemeinen Kupferkieses.

Pulverisirten Kupferkies übergiesse man mit 12 Theilen Königswasser aus 2 Theilen Salpetersäure von 1,300 f. G. und 1 Theil salzigter Säure von 1,150 f. G., erwärme das Gemenge so lange im Sandbade, bis der Schwefel als eine graugelbe Masse halb zu

zusammen geschmolzen auf der Oberfläche schwimmt. Dann verdünne man die Auflösung mit Wasser, filtrire sie, und sättige sie genau mit kohlengefäuretem Pflanzenkalk. Der Niederschlag wird noch naß mit 10 Theilen reinen Ammoniak übergossen, und mit diesem 2 Tage lang bey 8 bis 16° Reaum. digerirt, worauf man die blaue Auflösung von dem schwarzgrünen Eisenkalk, der aber an der Luft bald ockerfarbig wird, trennt.

Letzterer wird getrocknet, und in einem Kohlentiegel durch zweyständige Schmelzung desoxydirt.

Die Kupfersolution in Ammoniak sättige man mit Essigsäure, und es schlägt sich ein grüner Kalk nieder, welchen man trocknet, und nachher ebenfalls im Kohlentiegel desoxydirt. Den Schwefel erhält man oben rein auf dem Filter.

Auf diese Art behandelt, giebt der Kupferkies:

Schwefel	0,451
Kupferkalk	0,482
hiervon Metall	0,410
Eisenkalk	0,220
hiervon Metall	0,171
	<hr/> 1,032

Den Zuwachs an Gewicht kann ich mir nicht anders erklären, als daß das Roheisen und der Schwefel noch etwas Säurestoff erhalten haben müssen.

R 4

S. 242.

Anmerkung.

Das Königswasser löset sowohl Kupfer als Eisen auf, woben der Schwefel unaufgelöst zurück bleibt. Sobald dieser frey wird, schmelzt er in der erwärmten Flüssigkeit zusammen. Er würde sich zum Theil in schweflichte Säure umändern, wenn nicht die beyden Metalle ihn vor der Oxydation schützten. Kohlen- gesäuertes Kali schlägt Eisen und Kupfer aus der Auflösung in der genannten Säure nieder. Der Kupferkalk löset sich leicht, der Eisenkalk aber schwer in Ammoniak auf; aus dieser Auflösung schlägt die Essigsäure vermöge ihrer nähern Affinität zum Pflanzenkali das Kupfer leicht nieder.

XV.

Zergliederung der Eisenerze.

§. 243.

Scheidung des Eisens aus dessen natürlichen Verbindungen.

Kommt das Eisen in den Erzen ziemlich Säurestoffleer vor, so löset es sich leicht in verdünnter Schwefelsäure oder in Königswasser auf. Im Gegentheil muß man den Eisenkalt zuvor durch eine Glühung mit Aesfalze zu der Auflösung vorbereiten. Die Fällungsmittel für das Eisen sind: das blausaure Pflanzekali, und das Ammoniak. Eisen und Kiesel Erde koche man zuerst mit Aeslauge, dampfe das kochende Gemenge zur Trockne ein, glühe die Masse eine Zeitlang, weiche sie mit Wasser auf, und übersättige die Flüssigkeit mit starker salziger Säure. Bey der Erwärmung sondert sich die Kiesel Erde ab, das Eisen aber schlägt man durch Ammoniak nieder.

Eisen und Thonerde behandle man ebenfalls mit Aeslauge, so löset sich die Thonerde auf, und das Eisen bleibt zurück. Geht von diesem ja etwas an die Aeslauge mit über, so wird man die erhaltene Thonerde in salziger Säure auflösen, und das Eisen durch Ammoniak aus der Auflösung fällen.

Eisen und Kalkerde löse man zusammen in salziger Säure auf, und schlage aus der concentrirten Auflösung die Kalkerde durch zuckersaures Pflanzkali nieder.

Sonst kann man auch Eisen- Kalk- Schwer- Strontian- und Zalkerde zusammen mit Schwefelsäure digeriren, die erhaltenen Niederschläge mit sammt der Flüssigkeit eindampfen, und das erhaltene Salz einige Stunden stark rothglühen. Aus der geglüheten Masse löset sich das Bittersalz durch wenig Wasser vom Eisentalk auf. Von den kalischen schwefelsauren Erden aber zieht salzige Säure das Eisen leicht aus. Gewöhnlich aber löse ich das Eisen mit den kalischen Erden in Verbindung in salziger Säure auf, fälle durch Ammoniak zuerst das Eisen, und darauf die Erden durch Kohlengesäuertes Pflanzkali.

Eisen und Braunstein desordire man zuvor durch eine Glühung mit reinem trockenem Pflanzkali, wobey sich der größte Theil des Braunsteins in dem Kali auflöset. Die aufgeweichte grünlüche Masse sättige man so weit mit der stärksten salzigten Säure, als gerade nöthig ist, den Niederschlag aufzulösen. Mehr darf man nicht hinzugießen; sonst schlägt das weinsteinsaure Kali, welches nun der Flüssigkeit hinzugefügt wird, den Braunstein nicht gern nieder.

Eisen mit Schwefel vermischt unterwerfe man der Sublimation in einer Glasretorte, oder entziehe dem

Schwefel das Eisen durch salzige Säure. Hierben geht aber immer etwas Schwefel verloren, indem die vermöge der Zerlegung des Wassers, entstehende brennbare Luft, einen jedoch geringen Theil auflöst. Man könnte auch, welches ich noch nicht versucht habe, Schwefelkies durch Schütteln mit etwas Wasser in mit Lebensluft gefüllten Gefäßen nach und nach oxydiren, und aus der Menge des erhaltenen Vitriols auf die Menge des in dem Riese vorhanden gewesen Eisens und Schwefels schließen.

Kohlensäure wird vom Eisen durch die Glühung oder durch die Auflösung in Säuren getrennt.

Schwefelsäure scheidet man von dem Eisenkalk durch die Destillation, oder man löset das Gemische in Wasser auf, schlägt das Eisen durch Ammoniak nieder, und aus der überstehenden Flüssigkeit, nach der bekannten Art, die Schwefelsäure durch salzige saure Schwererde.

Phosphorsäure und Eisen trenne man durch die Behandlung des Gemisches mit kohlensaurem Pflanzentkali, s. S. 174.

Die Scheidung des Eisens aus manchen andern Verbindungen, in welchen es als Nebenbestandtheil vorkommt, habe ich schon zum Theil angegeben, zum Theil kommen noch in der Folge manche Scheidungswege vor.

Dun-

Hundert Theile vollkommen getrocknetes blaues Eisen gab mir bey dem letzten Versuche 43 Eisenkalk nach dem Glühen und Auslaugen des Blaues. Da aber die Berechnungen über den Gehalt des Berlinerblaus noch so schwankend sind, so thut man besser, dasselbe jedesmal einzusäthern, auszulaugen, und wieder zu glühen.

Keine Eisenkalle im Kohlentiegel geschmolzen geben ein Roheisenkorn.

S. 244.

Bergliederung des dichten Roheisensteins.

Nachdem man untersucht hat, ob dieses Fossil durchs Glühen in einer Retorte keine Kohlensäure giebt, glühe man einen Theil desselben einige Stunden lang im Thontiegel, um den Wassergehalt desselben zu bestimmen. Der Gewichtsverlust betrug bey meinem Versuche 0,040; und im Kohlentiegel, in welchem sich ein Roheisenkorn absetzte, 0,132, woben also 0,092 auf Säurestoff, der dem Eisensteine durch den Kohlenstoff entzogen war, kommen.

Ein andrer Theil des fein pulverisirten dichten Roheisensteins wird im silbernen Tiegel mit 12 mal so viel Aeslauge übergossen, welche man über dem Pulver, das nun seine Farbe verändert, und dunkelbraun wird, einkocht. Die eingekochte Masse glühet man eine Stunde dunkelroth, worauf man sie

mit Wasser aufweicht. Darauf gießt man in die aufgeweichte Masse so viel salzige Säure, daß in wenig derselben hervorsteht, und setze das Ganze in Digestion. Es sondert sich hierbei Kiesel-erde, welche man durch das Filtriren scheidet. Die Flüssigkeit dampfe man ein wenig ein, und setze weinsteinsaures Pflanzkali hinzu, so schlägt sich Braunkstein mit Weinsteinsäure nieder, welche letztere man durchs Glühen des Niederschlages wegbringt. Die überstehende Flüssigkeit sättige und übersättige man mit Aeglauge, wo sich alsdenn in dem Uebermaße des Kali's Thonerde auflöst, das Eisen aber durchs Filtriren abgesondert wird. Wenn die kalische Thonerdenauflösung mit Essig gesättigt wird, so fällt die Erde zu Boden.

Bei meiner Untersuchung wogen sämtliche Niederschläge nach dem Glühen:

Eisenkalk	0,654
Kiesel-erde	0,207
Thonerde	0,093
Braunstein	0,027
	<hr/>
	0,981

Wollte man nun das bei dem Versuche auf dem oben-Wege abgeschiedene Wasser und die 0,092 Säurestoff mit in Anschlag bringen, so wären etwa 0,654 Eisenkalk 0,080 Säurestoff, und vom Braunksteinkalk 0,012 abzuziehen, wobey man aber noch

bedenken muß, daß bey der Glühung des Eisensteins im Kohlentiegel noch nicht aller Säurestoff abgeschieden war, weswegen sich, wie auch vielleicht wegen der höhern Oxydation der Metalkalle, ein plus bey folgender Berechnung ergeben muß:

Eisenmetall	0,574
Kieselerde	0,207
Thonerde	0,093
Säurestoff	0,092
Wasser	0,040
Braunsteinmetall	0,015
	<hr/>
	1,021

§. 245.

Anmerkung.

Wenn der untersuchte Eisenstein bey der Glühung weder Kohlensäure noch sonst eine luftförmige Substanz verliert, so muß dessen Gewichtsverlust im Thontiegel dem Wasser zugeschrieben werden. Im Kohlentiegel verliert er dieses auch, zugleich aber auch den größten Theil seines Säurestoffs.

Das ägende Kali löset aus diesem Fossil die Kieselerde, Thonerde, den Braunsteinkalk, und ein wenig vom Eisenkalk auf, und desoxydirt den letztern. Der dichte Rotheisenstein läßt ohne diese Vorbereitung wenig vom Eisen fahren, so aber löset

sich alles bis auf die Kiesel Erde in der salzigten Säure, womit wir die aufgeweichte Masse übergossen, auf. Aus dieser Auflösung schlägt das weinsteinsaure Kali den Braunstein nieder. Weil aber der weinsteinsaure Braunstein etwas auflöslich im Wasser ist, so muß die Auflösung vor dem Fällen ein wenig eingedampft werden; doch glaube ich, mag immer noch wohl ein kleiner Hinterhalt von weinsteinsaurem Braunstein in der Flüssigkeit bleiben. Indessen bleibt dieses mir noch immer das beste Scheidungsmittel beyder Stoffe. Die Aeslauge löset, zumal in der Kälte angewendet, nur die Thonerde und nicht das Eisen auf, worauf sich denn die letzte Scheidung beyder Bestandtheile des Eisensteines gründet.

XVI.

Zergliederung der Bleyerze.

§. 246.

Scheidung des Bleies aus verschiedenen natürlichen Verbindungen.

Das beste Scheidungsmittel für das Blei ist die nicht zu starke Salpetersäure von 1,300 bis 1,250 f. G., und ein vorzügliches Fällungsmittel die Schwefelsäure, aus welcher letztern Zusammensetzung dann das in der fünften Tabelle S. 130 angegebene Verhältniß des schwefelsauren Bleykalkes sich bildet.

Von der Kohlensäure scheidet man das Blei durch die Blüthung oder Auflösung in Salpetersäure.

Bleyvitriol wird durchs Kochen mit einer Auflösung des kohlensauren Pflanzentkali's zerlegt; salzigsaures Blei desgleichen.

Phosphorsaures Blei übergieße man mit Schwefelsäure, so erhält man Bleyvitriol, und die Phosphorsäure wird frey.

Arsenikssäure geht an das Kali über, wenn man die Kohlensäure mit dem arseniksauren Blei kocht.

Blei

Bley vom Bismuth scheidet man durch die Auflösung beider Metalle in Salpetersäure, aus welcher Auflösung man alsdenn den Bismuth durch vieles Wasser niederschlägt.

Bley und Eisen werden, wenn sie beyde in sehr verbünntem Königswasser aufgelöst sind, leicht getrennt, wenn man der Auflösung Schwefelsäure hinzusetzt, wodurch das Bley schwefelsauer nieder fällt.

Gold und Bley lassen sich zerlegen, wenn man entweder das Bley dem Golde durch Salpetersäure entzieht, oder beyde im Königswasser auflöst, und aus dieser Verbindung das Bley zuerst durch Schwefelsäure, und dann das Gold durch Eisenvitriol niederschlägt.

Bley vom Silber s. w. oben,

Kupfer und Bley lösen sich gemeinschaftlich in Salpetersäure auf, aus welcher Auflösung das Bley zuerst durch Schwefelsäure, und darauf das Kupfer durch Eisenmetall gefällt wird.

Von der Kieselerde geht das Bley leicht an die Salpetersäure über, indem die Erde zurück bleibt.

Thonerde und Bley lösen sich gemeinschaftlich in Salpetersäure auf. Schwefelsäure schlägt aus dieser Auflösung das Bley, und darauf Ammoniak die Thonerde nieder.

Nichtin können wenn man keinen Verlust bei der Analyse annehmen wollte, nur noch 0,035 auf Säurestoff. Auf Verlust ist hier aber allerdings wegen der Einfachheit des Processes nicht viel zu rechnen.

§. 248.

Anmerkung.

Wahrscheinlich wird also bei dem angegebenen Verfahren durch das Glühen dem Bleyerze die Kohlensäure und das Wasser entzogen. Daß die Kohlensäure hier nicht Produkt ist, leuchtet daraus hervor, daß sie durch die Salpetersäure ebenfalls entwickelt wird.

Das Kohlenoryd ist in der Salpetersäure unauflöslich, und das Blei wird dann aus dieser Säure nach den bekannten Affinitäten präcipitirt.

XVII.

Zergliederung der Zinnerze.

§. 249.

Scheidung des Zinnes aus verschiedenen natürlichen Verbindungen.

Die concentrirte salzige Säure bleibt für das Zinn in metallischer Gestalt, und das Ammoniak für das verkalkte Zinn das beste Auflösungsmittel. Aus der salzigten Säure kann man das Zinn durch Zink metallisch präcipitiren.

Zinnkalke lösen sich nur dann vollkommen in der salzigten Säure auf, wenn sie zuvor durch Glühung mit Kali oder Kohle desoxydirt sind; im Ammoniak nur ausser der innig cohärirenden Verbindung mit andern Erden und Metallen. So löst z. B. das Ammoniak aus dem gemeinen Zinnstein nichts von dessen Zinnkalk auf.

Kieselerde und Zinnkalk behandle man mit Aetzlauge auf die schon mehrmals angegebene Art im silbernen Ziegel, so löset sich nachher bey der Uebersättigung mit salziger Säure das Zinn auf, indem die Kieselerde sich als eine Gallerte absondert.

der vorliegenden Zergliederung folgende Bestandtheile ergeben:

Zinnmetall	0,680
Eisenmetall	0,090
Säurestoff	0,160
Kieselerde	0,070
	<hr/>
	1,000

§. 251.

Anmerkung.

Bei der Glühung des Zinnsteins mit Pflanzenkalk wird der Zinnkalk mit der Kieselerde größtentheils in dem Kalk aufgelöst. Vorzüglich werden aber auch der Zinn- und Eisenkalk durch dieses Hilfsmittel desoxydirt, und lösen sich daher nach dieser Vorbereitung weit leichter in der salzigten Säure auf. Die Scheidung der Kieselerde von beiden beruht auf der bekannten Unauflöslichkeit derselben in den Säuren. Sobald man übrigens weiß, daß sich der Zinnkalk leicht im Ammoniak auflöst, so wird man sich auch den übrigen Theil der Analyse leicht erklären können.

XVIII.

Zergliederung der Zinkerze.

§. 252.

Scheidung des Zinks aus verschiedenen Verbindungen.

Dieses Metall wird leicht in verdünnter salziger oder Schwefelsäure aufgelöst, wobei eine Zersetzung des Wassers statt findet. Der Kalk desselben löset sich auch gut im reinen Pflanzenkali und im Ammoniak auf. Bis jetzt hat man es noch nicht metallisch aus den Säuren präcipitiren können; jedes Kali aber schlägt es aus der Auflösung in Säuren, und umgekehrt jede Säure aus der Auflösung nieder.

Flußsäure soll nach Bergmann in der gelben Blende vorkommen; Schwefelsäure soll sie von dem Zink trennen. Ich habe nie die gelbe Blende bearbeitet. Man sehe daher Bergmanni Opuscula Vol. II. pag. 345. bis 347.

Wie die Schwefelsäure vom Zink zu trennen ist, sehe man oben (§. 169, 11).

Kohlensäure entweicht aus dem Zinkkalk durchs Glühen, und bey der Auflösung des kohlensauren Zinks in salziger Säure.

§ 5

Ei.

Eisen und Zink werden in reiner Säure aufgelöst und durch Pflanzentkali gefällt. Der Niederschlag läßt den Zinkgehalt fahren, wenn man ihn mit Ammoniak in der Kälte digerirt.

Kieselerde bleibt zurück, wenn man zinkhaltige Kieselerde mit salziger Säure digerirt.

Thonerde und Zinkkalk löse man gemeinschaftlich in salziger Säure auf; schlage beyde durch Pflanzentkali nieder, und entziehe der Thonerde dann den Zinkkalk durch Ammoniak.

Kupfer und Zink löse man zusammen in Schwefelsäure auf, schlage beyde Kalke durch Pflanzentkali nieder; und entziehe dem Kupfer den Zink durch reines Pflanzentkali, welches den Zink, aber nicht das Kupfer auflöst.

Arsenik bleibe von dem Zink nach der Auflösung des Zinks in salziger Säure zurück.

Eben so verhält sich der Schwefel; jedoch geht ein geringer Antheil des Schwefels in der sich bey der Auflösung entbindenden Wasserstoffluft fort.

§. 253.

Verlegung der schwarzen Blende, (von der Jungen hohen Birke bey Freyberg.)

Ein Theil des zerriebenen Erzes wird in 4 Theilen salziger Säure von 190 f. G. und 12 Theilen Wasser

Wasser bey der Temperatur von 30 bis 40° aufgelöst. Es entbindet sich hierbey, wie schon Bergman richtig bemerkt, Schwefelleberluft. Bey meinen wiederholten Zerlegungen dieses Fossils fieng ich einmal diese Luft auf, und goß Bleyzuckerlösung in hinreichender Menge in die mit der Luft gefüllte Flasche. Hier erhielt ich einen Niederschlag, welcher abfiltrirt und getrocknet 0,021 Quent. wog, und nach dem Ausglühen in einer Grube auf der Kohle ein Bleykörnchen von 0,013 Quent. zurücklies, wonach also 0,008 für den mit dem Wasserstoff verflüchtigten Schwefel zu rechnen wären. Die Auflösung geht übrigens gut von Statten, und man filtrire das graue halbgeschmolzene Pulver von der Flüssigkeit ab. Letztere versehe man mit Pflanzkali, und übersättige den Niederschlag mit Ammoniak, wobey sich der Zinkkalk auflöst, und der Eisenkalk bleibt wie bey dem Zinnkalk S. 250 zurück. Durch die Sättigung des zinkhaltigen Ammoniaks mit Essigsäure fällt der Zinkkalk aus dieser Auflösung nieder. Auf die oben rückständige Masse gieße man drey Quentch. Königswasser, und koche das Gemenge so lange, bis das rückständige gelb wird, und sich als Schwefel zu erkennen giebt; darauf filtrire man die Säure mit Wasser verdünnt ab, und dampfe sie zur Trockne auf einem kleinen Schälchen ein. Es bleibe Arseniksäure zurück, welche man in einer kleinen Retorte oder Glasröhre mit etwas Kohlenpulver reducirt. Den Eisenkalk kann man zu einem Roheisenkorn im Kohlentiegel reduciren.

Er

Er wog bey meinem Versuch 0,180, und gab ein Roheisentorn von 0,120.

Der Zinkkalk läßt sich nicht wohl ohne Verlust reduciren. Der Schwefel wog 0,252.

Um den Wassergehalt der schwarzen Blende zu bestimmen, destillire man etwa 10 Quent. für sich nach der §. 180. angegebenen Vorschrift. So habe ich aus dieser Quantität 0,400, Quentch. Wasser, welches auf 1 Quent. 0,040 macht, erhalten.

Nach meiner Untersuchung gab mir die schwarze Blende:

Zinkkalk	0,622
Eisenmetall	0,120
Schwefel	0,260
Arsenikmetall	0,050
Wasser	0,040
	<hr/>
	1,092

Da hier nun noch ein Ueberschuß von 0,092, und die schwarze Blende offenbar unter die säurestoff-leeren Fossilien zu zählen ist, so müssen wir dieses Plus von dem eigentlichen Zinkgehalte der Blende, als während der Analyse hinzu gekommen, abnehmen, und dann würde daher der wahre Zinkgehalt der schwarzen Blende 0,530 seyn.

Wen habe ich nie, eben so wenig als Rieselerde in der vollkommen rein ausgesuchten schwarzen Blende finden können.

§. 254.

Anmerkung.

Indem die salzigte Säure den Zink und das Eisen auflöst, zerlegt sich auch ein Theil des Wassers durch diese beyden Metalle. Es entbindet sich Wasserstoffluft, welche einen Theil des Schwefels — vielleicht auch ein wenig vom Arsenik — auflöst und verflüchtigt. Diese Luft zerlegten wir aber durch Bleyauflösung, indem sich das Blei mit dem Schwefel niederschlug. Die salzigtsaure Zink- und Eisenauflösung läßt sogleich ihren Metallgehalt fahren, wenn man sie mit reinem oder kohlengefäuertem Kali vermischt. Da nun das Ammoniak den Zinnkalk sehr schnell auflöst, das Eisen aber kaum angreift, so ergiebt sich dieser Scheidungsweg leicht.

Geschwefelter Arsenik wird durch Königswasser zerlegt, indem dasselbe einen Theil seines Säurestoffs an den Arsenik abtritt, und diesen, der aus der Blende beynahe metallisch zurück blieb, in Säure umändert. Durch die Gegenwart des Arsens wird selbst der Schwefel vor der Säuerung geschützt, wenigstens bildet sich nur eine äußerst geringe Quantität schweflichter Säure in der Flüssigkeit, welche sich am Ende durch einen schwachen Geruch zu erkennen giebt, wenn die Arseniksäure bis zur Trockne eingedampft wird.

Zieht man von dem Verlust 0,185 im Kohlen-
iegel 0,075 für Wasser und Kohlensäure ab, so bliebe
0,110 für Säurestoff in diesem Fossil zu rechnen.

§. 257.

Anmerkung.

Da das Eisen in der Bismuthocker sehr oxydirt
seyn muß, so äussert die Salpetersäure bey einer mäßi-
gen Temperatur keine Wirkung auf dasselbe. Die
Salpetersäure ist näher als die Kohlensäure mit dem
Bismuthkalk verwandt, daher entweicht letztere bey
der Auflösung. Die Niederschlagung des Bismuths
durch das Wasser bleibt immer eine noch nicht ganz er-
klärbare Erscheinung. Man sagt zwar: die Auflösungs-
kraft der Salpetersäure gegen den Bismuth werde
durch das Wasser geschwächt, und es scheine, als wenn
bey dem Uebermaß von Wasser die Säure eine nähere
Anziehungskraft gegen das Wasser zeigte. Dieses ist
aber nur Thatsache selbst. Einige haben annehmen
wollen, der Bismuth werde durch das Wasser stär-
ker oxydirt. Es entwickelt sich aber bey diesen Nie-
derschläge keine brennbare Luft. Das Wasser müßte
also hier auf eine noch unbekannte Art zerlegt werden.
Das Wasser behält immer einige Procent Bismuth-
kalk in Salpetersäure aufgelöst trotz der Verdünnung
zurück. Ja nach Hrn. Buchholz wird der Nieder-
schlag durch eine noch größere Menge Wasser ganz wie-
der aufgelöst, wenn die Auflösung mit starker Salpe-
tersäure und in hoher Wärme bereitet worden ist.

XX.

XX.

Zergliederung der Spießglanzerze.

§. 258.

Scheidung des Spießglanzes aus einigen Verbindungen.

Dieses Metall löst sich in Kalk- und Metallgestalt in dem Königswasser aus 2 Theilen der stärksten Salzsäure und 1 Theile Salpetersäure auf. Aus dieser Auflösung wird es, dem Wismuth gleich, durch Wasser niedergeschlagen, fällt auch oxydirt zu Boden, wenn man diese Auflösung mit der stärksten Salpetersäure versetzt, und kocht.

Schwefelhaltigen Spießglanz behandle man mit Königswasser, so bleibt der Schwefel zurück.

Eisen und Spießglanz löse man zusammen in Königswasser auf, und schlage den Spießglanz durch Wasser nieder.

Arsenik und Spießglanz behandle man eben so. Dampft man das überstehende Wasser ein, so erhält man mit der Arseniksäure noch etwas Spießglanzkalk. Die Scheidung des Silbers vom Spießglanz siehe §. 234. Den Säurestoff entzieht man dem Spießglanz durchs Glühen mit Kohlenstoff.

Kampadius analyt. Chemie.

2

Sal.

Salzigesaurer Spießglanz wird in Salpetersäure aufgelöst, und die salzigte Säure wird aus dieser Auflösung durch Silbersalpeter gefällt. Sonst kann man diese Verbindung auch durch kohlensaures Pflanzenkalk zerlegen.

§. 259.

Zergliederung des Weißspießglanzerges.

Ein Theil dieses Erzes pulverisire man und übergieße es in einem Glasfölbchen mit 10 Theilen Wasser, welches 3 Theile kohlensaures Pflanzenkalk aufgelöst enthält, lasse die Mischung bis zur Trockne eintrocknen, welche sie dann wieder mit Wasser auf und filtrire die Flüssigkeit ab. Den auf dem Filter zurückbleibenden weißen Kalk wird man für reinen, etwas Kohlensäure haltenden Spießglanzkalk erkennen. Die Flüssigkeit übersättige man mit Salpetersäure und schlage daraus durch Silbersalpeter Hornsilber nieder, trockne und wäge dasselbe, woraus sich denn die Menge der in dem Erze vorhanden gewesenenen salzigten Säure ergibt.

Ein Quentch. dieses Erzes gab mir 1,220 Hornsilber, worinn 0,200 salzigte Säure zu rechnen sind; mithin noch 0,800 für Spießglanzkalk in dem Erze übrig bleiben.

§. 260.

Unterlung.

Die Zerlegung dieses Erzes beruhet auf den Gesetzen der doppelten Wahlverwandschaft; denn indem die Kohlensäure des Kalks an den Spießglanzkalk übergeht, vereinigt sich die salzigte Säure mit dem Pflanzenkalk.

XXI.

XXI.

**Zerlegung der Tellurerze (Sylvanerze
nach Hrn. Kirwan).**

§. 261.

**Scheidung des Tellurs aus verschiede-
nen Verbindungen.**

Die wenigen Versuche welche ich bis jetzt mit diesem Metall, dessen Eigenheit zuerst 1798 durch Hrn. Prof. Klaproth erwiesen wurde, angestellt habe, bestehen in der Zerlegung des Nagnacker Blättererzes, und der Analyse einiger künstlichen Gemische, worinn dieses Metall einen Theil ausmachte.

Kupfer und Tellur löse man zusammen in Königswasser auf, sättige und übersättige die Auflösung mit reinem Pflanzkalk, so bleibt der Kupferkalk unauflöslich zurück, indem der Tellurkalk an das Kali übergeht.

Eisen und Tellur im Königswasser aufgelöst, gieße man unter 30 mal so viel Wasser, so fällt das Tellur zu Boden indem das Eisen noch aufgelöst bleibt.

Silberhaltiges Tellur wird in Salpetersäure aufgelöst, und durch salzige Säure das Silber als Hornsilber aus der Auflösung getrennt.

Bley und Tellur löse man gemeinschaftlich in Salpetersäure auf, und schlage das Bley aus der Auflösung durch concentrirte Schwefelsäure nieder.

Das Quecksilber entzieht man diesem Metall durch eine gelinde Destillation.

Der Schwefel bleibt unaufgelöst zurück, wenn man geschwefeltes Tellur mit Salpetersäure oder Königswasser digerirt.

Spießglanz und Tellur löse man zusammen in Königswasser auf, hänge in diese Auflösung eine kleine Stange von Spießglanz und schlage dadurch das Tellur, welches sich beynahe metallisch absondert, nieder.

Salpetersäure und Königswasser sind also die besten Auflösungsmittel für dieses Metall, welches man durch Wasser oder Kalien wieder aus dieser Auflösung trennt.

§. 262.

Zerlegung des Blättererzes (von Magnag).

Die geringe Menge, welche ich von diesem Erze besaß, erlaubte mir nur eine Zergliederung desselben, bey welcher ich das Verhältniß der Bestandtheile nicht bestimmen konnte; zumal da ich den Rest des Erzes verwendete, um einige Legirungen desselben mit andern Metallen zu versuchen. Hr. Prof.

Prof. Klaproth giebt diese in den chem. Annales 1798. B. I. S. 104. folgendermaassen an:

Bley	50
Zellur	33
Gold	$8\frac{1}{2}$
Schwefel	$7\frac{1}{2}$
Silber u. Kupfer	1
	<hr/>
	100

Da uns nun der Hr. Prof. Klaproth daselbst mit der Art der Zergliederung dieses Erzes noch nicht bekannt gemacht hat, so will ich einstweilen die meinige hier mittheilen.

Man übergiesse ein Theil des Erzpulvers mit 16 Theilen Salpetersäure von 1,400 f. G. und lasse dasselbe mit der Säure ohngefähr 24 Stunden zwischen 30 und 40° digeriren. Dann giesse man die Flüssigkeit ab, und spüle den Rückstand mit ein wenig Salpetersäure nach. Ohne die durchgeseihete Flüssigkeit zu verdünnen, setze man so lange salzigte Säure von 1,190 f. G. hinzu als noch ein Niederschlag erscheint, und filtrire den Niederschlag so kalt als möglich ab. Auf dem Filter aber sülze man ihn mit kochenden Wasser aus, so löst sich der größte Theil des Niederschlages, welcher aus salzigtsauren Bley besteht, in diesem Wasser auf, und etwas Hornsilber bleibt auf dem Filter zurück. Das salzigtsaure Bley kann man durch kohlensaures Kali in dem Wasser zerlegen. Die von dem salzigtsauren

Silber und Blei abfiltrirte Flüssigkeit sättige und übersättige man mit reinem Pflanzenkalk. Es erscheint zuerst ein weißer Niederschlag in Menge, welcher sich bis auf ein wenig blaugrünliches Pulver wieder auflöst. Dieses ist Kupferkalk, welchen man absondert. Die kalische Solution sättigt man genau mit salziger Säure und es fällt weißer Tellurkalk nieder. Nun bleibt noch der Rückstand von der ersten Behandlung mit Salpetersäure zurück. Dieser besteht aus Gold und Schwefel. Man zieht das erstere durch Königswasser aus, und schlägt das Gold durch Eisenvitriol nieder.

§. 263.

Anmerkung.

Die Salpetersäure entzieht dem Blättererz das Tellur, Blei, Silber und Kupfer. Gold und Schwefel bleiben unangegriffen zurück. Concentrirte salzige Säure — welche man aus zwey Ursachen anwenden muß, nemlich um kein Tellur mit niederschlagen, und um die möglichste Menge von salzig-sauren Blei abzusondern — schlägt nur salzig-saures Blei und Hornsilber nieder, welche man durch kochendes Wasser von einander trennt, indem sich ersteres leicht, letzteres aber äußerst schwer im Wasser auflöst.

Die Trennung des Tellurs vom Kupfer gründet sich auf die Verwandtschaft dieses Metalles gegen das Kali, in welchem sich der Kupferkalk nicht auflöst.

Die Scheidung des Gold vom Schwefel ergibt sich aus §. 232.

XXII.

Zerlegung der Nickelerze.

§. 264.

Scheidung des Nickels aus verschiedenen Verbindungen.

Wir kennen bis jetzt den Nickel nur in Verbindung mit Eisen, Arsenik, Schwefel, und Säurestoff in der Natur. Sehr oft kommt Kobalterz mit demselben innig gemengt vor.

Das Nickelmetall löset sich gern in Salpetersäure auf; der oxydirte Nickel desgleichen, wie auch im Ammoniak. Aus der Auflösung in der Salpetersäure wird er durch Eisen metallisch und durch die Kalien als ein grüner Kalk niedergeschlagen.

Geschwefelter Nickel wird durch Salpetersäure zerlegt, wobey der Schwefel zurück bleibt.

Nickel und Arsenik behandle man so lang mit concentrirten Königswasser bis das Gemisch aufgelöset ist. Uebersättigt man dieses ein wenig mit reinem Pflanzenkali, so wird der Nickelskalk niedergeschlagen, und die Arsensäure bleibt mit dem Kali in der Flüssigkeit zurück.

Eisen und Nickel löse man zusammen in Königswasser auf, schlage beyde durch Pflanzentalk nieder, und entziehe dem Niederschlage den Nickeltalk durch Ammoniak.

Reiner Nickeltalk läßt sich gleich dem Platintalk schwer reduciren. Man glühe ihn im Kohlentiegel so wird er wenigstens säurestoffleer, wenn er auch nicht vollkommen in den Fluß kommt.

§. 265.

Zergliederung des Kupfernichelockers.

Da ich bis jetzt noch keinen vollkommen reinen Kupfernichel habhaft werden konnte, sondern derjenige, welchen ich sahe, immer Kobalterz eingesprengt enthielt, so wählte ich in meinen Vorlesungen über chemische Analyse den Kupfernichelocker, welchen ich pulverisirte und durchs Waschen von den anhängenden Quarzkörnern befreiete. Ein Quentchen desselben vollkommen wieder getrocknet, verlor bey der Glühung im Kohlentiegel 0,092. Es war zu einer metallisch spröden Masse unvollkommen zusammen geschmolzen. Diese zerschlug ich zwischen Papier in kleine Stückchen und trug sie in erwärmtes Königswasser ein, wobey die Auflösung mit Lebhaftigkeit von Statten gieng. Es verblieb hierbey ein geringer weißer Rückstand, welchen ich für Kiesel Erde erkannte, die aber wahrscheinlich nur zu den Gemengtheilen des Fossils

Fossils zu zählen ist. Die dunkelgrüne Auflösung
 sättigte und übersättigte ich mit Ammoniak, worauf
 sich der grüngelbe Niederschlag nach einer 24
 stündigen Digestion zum Theil wieder auflöste.
 Nach dieser Zeit filtrirte ich die hellblaue Flüssig-
 keit von dem unaufgelösten Rückstande, welcher sich
 als Eisenkalk verhielt, und sättigte die ammonia-
 kalische Auflösung des Nickels genau mit Essigsäure.
 Als sowohl der Nickel- als der Eisenkalk getrocknet
 und geglühet waren, wog der erstere 0,670 und
 der letztere 0,232, der Abgang im Kohlentiegel
 betrug 0,092 und im Thontiegel 0,015. Die
 rückständige Kieselerde aber wog 0,042, von wel-
 cher ich jedoch überzeugt bin, daß sie nur noch me-
 chanisch angehängt hatte und durch das Waschen
 nicht konnte getrennt werden. Was mich in der
 Meinung bestärkt ist, daß sich ein kleines Stückchen
 reiner Nickelocker ohne Rückstand im Königswasser
 auflösete. Dieses letzte geschieht ohne Aufbrausen,
 daher wir denn den Gewichtsverlust im Thontiegel
 dem entwichenen Wasser und jenen im Kohlentiegel
 dem Säurestoff und dem Wasser zugleich zuschreiben
 können.

Demnach enthält dieses Fossil

Nickelkalk	0,670
Eisenkalk	0,232
Wasser	0,015
	<hr/>
	0,917

Es

Das

Mit der Scheidung des Arsenik geht es auf eben diese Weise, woben sich aber etwas weisser Arsenik mit auflöst. Nicht so vollkommen verflüchtigt sich der Arsenik durch eine anhaltende Sublimation.

Nickel und Kobalt löse man zusammen in Salpetersäure auf, und schlage durch mehreres Kobaltmetall den Nickel metallisch nieder.

Bismuth und Kobalt lösen sich zugleich in Salpetersäure auf; der Bismuth fällt aber durch vieles Wasser aus dieser Auflösung nieder.

Arseniksaurer Kobalt wird durch kohlensaures Pflanzentali, vermöge doppelter Wahlverwandschaft zerlegt.

Kobalt und Eisen trenne ich durch Ammoniak, wie bey dem Nickel.

Der Säurestoff entweicht aus dem Kobalt schwer durch das Glühen im Kohlentiegel. Aus der salzigten Säure aber wird der Kobalt metallisch durch das Eisen niedergeschlagen.

§. 268.

Zerlegung des Glanzkobalts. (nach Hrn. Prof. Klaproth. Beyträge B. II. S. 305.)

Hundert Gran des Minerals werden mit Salpetersäure übergossen und gelinde digerirt, woben sich der

der größere Theil desselben auflöst. Was zurück bleibt, besteht aus weissen Arsenik, ein wenig Schwefel und Kobaltkalk. Man kochte dieses Gemenge mit Wasser, wodurch sich der Arsenik auflöst, der Kobaltkalk und Schwefel aber zurück bleiben, welchen letztern man durch Abbrennen verjagt, und den Verlust für Schwefel rechnet. Die salpetersaure Auflösung wird durch die Abdampfung concentrirt, wobei sich noch mehr weisser Arsenikkalk absondert, welchen man von der überstehenden braunrothen Flüssigkeit absondert. Darauf wird die letztere verdünnt und mit kohlengefäurten Kali der Kobaltkalk daraus nieder geschlagen.

Der Hr. Prof. Klaproth vermuthet aber mit Recht, daß bey dieser Operation noch etwas Arsenik in der Auflösung (wahrscheinlich als Arseniksäure) zurück geblieben sey, und nahm daher zur genauern Bestimmung des Arsenikgehaltes den trocknen Weg zu Hülfe. (Ich würde den Versuch vorschlagen, die von dem niedergeschlagenen Kobaltkalk abgeseihete Flüssigkeit einzudampfen, und mit Kohlenpulver auf Arsenik zu sublimiren.)

Es wurden nemlich 200 Theile des Erzes so lange mit Kohlenstaub geröstet, bis sich kein Arsenikdampf mehr zeigte, wonach 104 Theile Kobaltkalk zurück blieben. Diese wurden mit Kali und Weinstein reductirt, wodurch 75 Theile Kobaltmetall erhalten wurden. (Da dieses aber ziemlich leicht schmolz

schmolz und nicht sonderlich dehnbar war, so muß es doch noch wohl etwas wenigens Arsenik enthalten haben.) Diese 75 Theile Kobalt nahmen nun bey einer neuen Röftung 18 Procent am Gewicht zu. Wenn es nun wahrscheinlich ist, daß bey dieser zweiten Röftung dieselbe verhältnismäßige Menge von Säurestoff an den Kobalt übergieng als bey der ersten Röftung des rohen Erzes, so wären in jenen obigen 104 Theilen gerösteten Kalk, 88 Theile reines Kobaltmetalles anzunehmen, oder in 106 Theilen Glanzkobalt 44 Theile Metall. Der oben abgebrannte Schwefel wog $\frac{1}{2}$ Gran, und dann müßten die übrigen $55\frac{1}{2}$ Theile für Arsenik gerechnet werden, woraus sich das Verhältniß von

0,555	Arsenik
0,440	Kobalt
0,005	Schwefel, ergäbe.
<hr/>	
1,000	

§. 269.

Anmerkung.

Es scheint als wenn der Arsenik durch seine Verbindung mit dem Kobalt eine größere Fähigkeit Säurestoff aufzunehmen erhielt. Wenigstens wurde bey Hrn. Dr. Klaproth's Versuche ein beträchtlicher Theil desselben oxydirt und selbst acdirt. Als ich einstens ein künstliches Ge-

Gemisch aus 2 Theilen Arsenik und 1 Theil Kobalt in Salpetersäure von 1,300, s. G. bey der Temperatur von 40° , wozu freylich 28 Stunden erforderlich waren, auflöste, blieb mir nur grauer, mit ein wenig weissen vermischter, Arsenik zurück. Da sich der weisse Arsenik im vorigen Versuch durch Wasser von einem Theil des Kobaltes absondern ließ, so wäre es vielleicht ein gutes Scheidungsmittel für den Arsenik vom Kobalt, wenn man das ganze Gemische nur schwach durch wenig Salpetersäure oxydirte, und alsdenn das erzeugte Arsenikoryd durch kochendes Wasser auslaugte. Wenigstens habe ich mich, wie man weiter unten sehen wird, einmal dieses Hülfsmittel bey der Scheidung des Arseniks vom Schwefel bedient. Die Versuche auf dem trocknen Wege, so wie die darauf beruhenden Berechnungen bedürfen keiner weitern Erklärung.

XXVI.

Zerlegung der Braunsteinerze.

§. 270.

Scheidung des Braunsteins aus verschiedenen Verbindungen.

In dieser Hinsicht muß man sich zuerst erinnern, daß sehr oxydirte Braunsteinerze ihren Gehalt an Braünstein erst dann gern den Säuren mittheilen, wenn entweder die Erze selbst oder die Säuren desoxydirt sind. Das Glühen dieser Fossilien für sich oder mit Kohlenpulver, so wie der Zusatz von etwas Zucker bey der Auflösung, befördert die Auflösung ihres Braünsteingehaltes in salzigter Salpeter- und Schwefelsäure ungemein:

Das beste Niederschlagungsmittel für den Braünstein aus diesen Auflösungen scheint noch allerdings immer das weinsteinsaure Pflanzentkali nach Hrn. B. S. Richter zu seyn; nur muß man bey der Anwendung desselben Achtung geben, daß die Auflösung keine freye Säure enthalte und so stark als möglich eingedampft werde.

Die Kohlensäure verliert der Braünstein durchs Glühen, und durch Auflösung in den genannten Säuren.

Die

Die Kiesel-erde bleibt nach Auflösung des Braunsteins in Säuren zurück.

Braunstein und Eisen siehe oben bey der Scheidung des Eisens.

Einen Theil des Säurestoffes verliert der Braunstein leicht durchs Glühen; vollkommen wird er aber äusserst schwer reducirt, und es giebt kein Mittel ihn auf dem nassen Wege metallisch niederzuschlagen.

Kalkerde und Braunstein löse man zusammen in salziger oder Salpetersäure auf, und schlage aus der Auflösung den Braunstein zuerst durch blausaures, dann die Kalkerde durch kohlensaures Kali nieder.

Schwererde, welche man im Graubraunstein-erze will gefunden haben, würde aus einer gemeinschaftlichen Auflösung mit Braunsteinkalke durch Schwefelsäure als Schwerspath niedersinken.

§. 271.

Zerlegung des sibirischen Rothbraunstein-erzes *)

Man vermenge 1 Quentchen des pulverisirten Fossils im silbernen Tiegel mit zehnmal so viel Aetz-
lauge, koche und glühe die Masse wie gewöhnlich,
weiche sie mit Wasser auf, und lasse sie, ohne die-
II selbe

*) S. m. Samml. chemisch. Abhandl. B. II. S. 211.

Lampadius analyt. Chemic.

selbe zu filtriren, etwa 48 Stunden stehen, worauf man sie dann durchseihet. Die Flüssigkeit wird mit Essigsäure übersättigt und erwärmt. Es sondert sich Kiesel-erde in schleimigen Flocken ab. Aus der überstehenden Flüssigkeit wird durch Pflanzenkali Thonerde niedergeschlagen. Den Rückstand von der Behandlung mit Aetzlauge löse man in 10 mal so viel Salpetersäure auf. Sollte die Auflösung noch nicht ganz erfolgen, so glühe man den Rückstand noch einmal mit etwas Kali oder Kohlenpulver, wo er sodann bey einer neuen Behandlung mit Salpetersäure und etwas Zucker sich bis auf einen Rest von Kiesel-erde auflösen wird. Die salpetersauren Auflösungen werden zusammen mit Pflanzenkali abgestumpft, etwas eingedampft, und mit weinsteinsaurem Kali versetzt, wobey sich ein Niederschlag von weinsteinsaurem Braunstein zeigt, den man, so bald die Flüssigkeit erkaltet ist, abfiltrirt. Die hiervon übrig bleibende Auflösung giebt nun mit blausaurem Kali Berlinerblau, welches aber wegen eines geringen Eisengehaltes noch ein wenig ins grünliche spielt.

Meine Zergliederung gab mir in diesem Erze:

Braunsteinoryd	•	0,610
Kiesel-erde	•	0,300
Eisenkalk	•	0,050
Thonerde	•	0,020
		<hr/>
		0,980
Verlust	•	0,020
		<hr/>
		1,000

Daß

Daß sich dieses Fossil, seinen äußern Kennzeichen nach, von dem dichtrothen Braunsteinergänzlich unterscheidet, habe ich bereits im 3ten Bande meiner Abhandlungen bemerkt.

§. 372.

Anmerkung.

Das reine Pflanzenkalk entziehet dem Braunsteinergze den größten Theil der Kiesel-erde, die wenigste Thonerde, und etwas Braunsstein. Letzterer aber fällt wieder aus der Auflösung nieder, wenn man sie einige Tage stehen läßt. Die aufgeweichte Flüssigkeit, welche anfanglich grün war, wird während dieser Zeit auch wieder entfärbt. Die Scheidung der Kiesel- und Thonerde aus der kalkischen Flüssigkeit ist schon oben erklärt worden, so wie sich die weitere Absonderung des Braunssteins aus §. 270. ergibt.

XXV.

Zerlegung der Arsenikerze.

§. 273.

Scheidung des Arseniks aus verschiedenen Verbindungen.

Dieses kan auf eine vierfache Art bewerkstelligt werden, nemlich: a) durch die Sublimation; b) durch die Behandlung arsenikalischer Erze mit Salpetersäure bey einer niedrigen Temperatur, wo sich der Arsenik als ein beynahe metallisches Pulver absondert; c) auf eben die Art bey einer höhern Temperatur, wo man weissen Arsenik bekommt; d) durch die Behandlung solcher Erze mit Königswasser, wodurch der Arsenik in Säure umgeändert wird.

Die Arseniksäure scheidet man aus den Fossilien entweder durch Kochung mit kalischer Lauge, oder durch Sublimation mit Kohle. In dem erstern Falle wird die Arseniksäure an das Kali übergehen und ein Mittelsalz bilden, welches man, wie auch schon Scheele bemerkt hat, sehr leicht mit Kohlenstaub reduciren kann. Zu dem erhaltenen Metall rechnet man denn noch die nöthige Menge von Säure.

Säurestoff, welcher nöthig seyn würde, dasselbe in Säure umzuändern, hinzu. Nach meinen Versuchen gaben 100 Theile rein sublimirtes Arsenikmetall, nachdem ich dreyimal hinter einander jedesmal 8 mal so viel Königswasser, aus 2 Theilen der stärksten Salpetersäure und einem Theile eben solcher salzigten Säure, darüber abgezogen hatte, 111 Theile Arseniksäure.

In vielen Fällen bleibe aber immer noch die Sublimation arseniksaurer Metalle mit Kohle das beste Scheidungsmittel; nur muß der Sublimationsapparat von der Einrichtung seyn, daß man den nöthigen Feuersgrad gehörig anwenden kann. Ich bediene mich hierzu einer kleinen Waldenburger Retorte, deren Bauch 2 Zoll im Durchmesser hat, und welche mit einem ganz kurzen Halse versehen ist. An diesen fügte ich eine lange Glasröhre an, und gebe dann der gefüllten Retorte ein 2 bis 3 Stunden anhaltendes Sublimirfeuer.

§. 274.

Zergliederung des gemeinen Arsenikliefes.

Alle Versuche, dieses Fossil auf dem nassen Wege so zu zerlegen, daß sich das Eisen aus demselben auflöse, und der Schwefel zurück bleibe, sind mir bis jetzt misgeglückt, indem das Gemisch aus Arsenik

U 3

und

und Eisen oxydirbar ist, als es beyde Körper für sich sind; auch läßt sich das arseniksaure Eisen nicht vollkommen durch Kali auf dem nassen Wege zerlegen. Dieses bewog mich, den trocknen Weg einzuschlagen, welches Verfahren ich hier beyn auch zur Vorschrift mittheile.

Einen Theil pulverisirten Arsenikkies sublimire man in der im vorigen §. angegebenen Vorrichtung, welches in zwey Stunden vollkommen beendigt ist. In dem gläsernen Rohre legt sich hierbey ganz reines Arsenikmetall zum Theil in Krystallen an. Den Rückstand aus der Retorte behandle man mit verdünnter Schwefelsäure; er wird sich vollkommen auflösen, und nach der Abdampfung der Auflösung Eisensvitriol geben. Weder in dieser noch in der eingedampften Mutterlauge habe ich bey einer wiederholten Sublimation mit Kohlenpulver etwas von Arsenik entdecken können; auch verhielt sich der Rückstand bey den andern Untersuchungen mit blau-saurem Kali u. d. m. ganz als reines Eisen. Wir dürfen daher Arsenik- und Eisenmetall als die einzigen Bestandtheile betrachten, und es wog das erstere

	0,421
das rückständige Eisen	0,579
	<hr/>
	1,000

Wenn Hr. Vanquelin daher im Journ. de Mines. IX. p. 3. 38,00 Arsenik, 19,70 Eisen,
15,30

15,30 Schwefel und 12,00 Kieselrhe in diesem Fossil gefunden haben will, so müssen wir nothwendig mit ganz verschiedenen Fossilien gearbeitet haben. Der von mir zu wiederholten malen untersuchte Arsenikkies aus dem Freyberger Revier war für vollkommen rein durch den Hrn. Bergrath Werner erkannt worden.

§. 275.

Zergliederung des Olivenerzes

(aus dem Kupfergeschlechte).

Um meinen Lesern ein Beispiel von meiner Behandlungsart arsenikfaurer Fossilien zu geben, führe ich hier folgende Zergliederung des Olivenerzes an, muß aber dabey bemerken, daß ich für die Richtigkeit der Quantität der Bestandtheile nicht büрге, indem ich den Versuch nur einmal und nicht ganz mit 1 Quentchen des Erzes anzustellen Gelegenheit hatte.

0,700 Quentchen des gepulverten Erzes vermengte ich mit 1 Quentchen Kohlenpulver, und sublimirte das Gemenge in der angegebenen Vorrichtung. Es flog bald Arsenikmetall mit einer kleinen Spur von weißem Arsenik an, welcher 0,200 Quent. wog. Den sublimirten kohligen schon mit ganz feinen Kupferkörnern vermengten Rückstand löste ich in der hinreichenden Menge Königswasser auf, und schlug das Kupfer aus dieser Auflösung durch metallisches Eisen nieder; es wog 0,409 Quent. Das nach

nach Hrn. Prof. Klaproth's Versuch in dem Erze noch überbles enthaltene Eisen konnte nun nicht genau bestimmt werden. Man würde daher besser thun, die Auflösung von Kupfer und Eisen, nach der §. 240 angegebenen Art, durch Ammoniak zu trennen.

Nach der Filtration der königsauren Auflösung blieb Kohlenpulver zurück, welches ich auf einem Probierscherben einäscherte, und nichts als eine kleine Menge gewöhnlicher Kohlenasche erhielt.

§. 276.

Anmerkung.

Der Arsenik ist in dem Arsenikkies ohne Säurestoff mit dem Eisen in Verbindung, und kann aus dieser, wie wir gesehen haben, leicht durch die bloße Einwirkung des Feuers getrennt werden. Bey dem zweiten Versuch reducirte der Kohlenstoff die Arseniksäure, welche dann auch durch die Sublimation größtentheils in metallischer Gestalt dargestellt und von dem Kupfer und Eisen getrennt wurde.

XXVI.

Bergliederung der Uranerze.

§. 277.

Scheidung des Urans aus verschiedenen Verbindungen.

Das vorzüglichste Auflösungsmittel für den Urankalk ist die concentrirte Salpetersäure oder das Königswasser aus 2 Theilen salzigter und 1 Theil Salpetersäure. Die Auflösungen sind von gelber Farbe. Das beste Niederschlagungsmittel ist nach Herrn B. S. Richter das weinsteinsaure Pflanzentkali, mit welchem man, wie bey den Braunsteinerzen gezeigt worden ist, verfährt.

So bleibt die Kiesel Erde unaufgelöst zurück, wenn man ihr den Urangehalt durch Königswasser entzieht.

Dieses ist derselbe Fall mit dem Schwefel.

Eisen und Uran löse man zusammen in Königswasser auf, stumpfe die freye Säure in dieser Auflösung durch Pflanzentkali ab, dampfe die Flüssigkeit etwas ab, und schlage alsdenn durch weinsteinsaures Pflanzentkali das Uran nieder.

Das Kupfer wird dem Uran durch eine Digestion mit Ammoniak entzogen.

Braunstein geht aus der Verbindung mit Uran an das ägende Kali über, wenn man das Gemische mit dem letztern schmelzt und mit Wasser aufweicht.

Die Kohlensäure verläßt den Urankalk bei der Glühung.

§. 278.

Zergliederung eines bis jetzt noch unbestimmten Uranerzes*)

Ein Theil dieses Erzes wird pulverisirt, und mit 4 Theilen Salpetersäure von 1,400 und 8 Theilen salzigter Säure von 1,300 in Verbindung gegen 24 Stunden bey 40° bis 50° digerirt, nach dem man das Gemenge zuvor einige male hat aufkochen lassen. Der hiervon bleibende Rückstand wird durch die Schmelzung mit 4 Theilen kohlen- gesäuertem Pflanzkali zum Theil aufgelöst, welches man bemerken wird, wenn man die geschmolzene Masse mit Wasser aufweicht und filtrirt. Das hiervon zurückbleibende Pulver trage man noch in die

*) S. meine Sammlungen chemischer Abhandlungen 2. Band 213 S., wo sich die oryctognostischen Kennzeichen von Hrn. W. E. M. Freiesleben aufgestellt finden.

die erste k nigsaure Solution ein, wobei es sich sehr schnell auflöst.

Die kalische Solution versetzt man mit Essigsäure bis zur Uebersättigung, erwärme die trübe gallertartige Flüssigkeit, und sondere die Kieselerde aus derselben ab. Die überstehende Flüssigkeit wird dann, mit kohlengefäuertem Pflanzekali gesättigt etwas Thonerde fallen lassen.

Der k nigsauren braungelben Flüssigkeit be-
nehme man die freye Säure durch reines Pflanzekali, und dampfe sie bis gegen die Hälfte ab. Nach völliger Erkaltung derselben giesse man so lange von weinsteinsaurem Kali, als noch ein Niederschlag von weinsteinsaurem Uran erfolgt, hinzu. Die hiervon  berbleibende Lauge versetzt man bis zur Absonderung alles Eisensalzes mit Ammoniak. Bey meinem im Jahr 1798 wiederholten Versuch mit diesem Fossil erhielt ich nach dem Glühen gesammter Niederschläge:

Kieselerde	• •	0,560
Uran	• •	0,320
Eisen	• •	0,074
Thonerde	• •	0,036
		<hr/>
		0,990
Verlust	• •	0,010
		<hr/>
		1,000

Diese Verhältnisse weichen wenig von meiner ersten Zergliederung dieses Fossils a. a. Orte S. 217 ab.

Das

Das Pecherz von Joachimsthal zerlegte der Hr. Prof. Klaproth zuerst durch Salpetersäure, welche den Uran- Eisen- und Bleygehalt desselben auszog, Schwefel und Kiesel-erde aber unaufgelöst zurück ließ. Den Schwefel schied er durch das Verbrennen von der Kiesel-erde. Das Bley son- derte sich aus der genannten Auflösung nach dem Verdunsten als Bley-salpeter ab, welcher durch Schwefelsäure zerlegt wurde. Die bleyfreie Flüssig- keit krystallisirte sich bey weiterer Abdampfung zu sechsseitigen grünlichgelben Tafeln, welche nach der Auflösung im Wasser durch Ammoniak zerlegt wur- den. Endlich gab die über den Krystallen ste- hende Flüssigkeit, mit Blutlauge versetzt, blausau- res Kali. Hr. Prof. Klaproth zählt indessen den Schwefel und das Bley nur zu den Ge- mengtheilen des Pecherzes. S. chem. Beyträge B. II. S. 220. Ich stimme ihm hierin bey, so wie ich auch noch die Kiesel-erde den Gemengthei- len hinzufüge, indem ich bey einer nach dem ge- nannten Entdecker des Urankalkes unternomme- nen Zergliederung weder Schwefel und Bley noch Kiesel-erde in einem Pecherze von Joh. Georgen- stadt, sondern blos Uran und Eisen, in einem andern Stück des Fossils aber einmal wieder Schwefel und Kupfer fand, wie denn dieses Erz auch öfters mit feinen Streifen von Kupferkies durchzogen ist.

§. 279.

Anmerkung.

Bei der ersten Analyse ist zu bemerken, daß es vielleicht besser seyn würde, dasselbe sogleich mit Kali zu behandeln, um auf diese Weise dem Uran und Eisenkalk die Kiesel- und Thonerde zu entziehen, da doch nach der Digestion des Fossils mit Königswasser noch ein Theil dieser Kalke zurück blieb. Bei der angegebenen Menge des Eisenkalkes habe ich zu erinnern, daß derselbe noch eine geringe Menge von Urankalk bey sich führte, welches sich zeigte, als ich einmal bey einer spätern Analyse den durch Ammoniak niedergeschlagenen Eisenkalk in einigen Tropfen salziger Säure wieder auflöste, und zu dieser Auflösung weinsteinfaures Kali tröpfelte. Jedoch kann diese Menge nicht über 0,002 des Ganzen betragen.

Bei Wiederholung der zweiten Analyse zeigte es sich ebenfalls, daß die über den salpetersauren Urankrystallen stehende Lauge noch ausser dem Eisen etwas wenig Uran bey sich führte, welches alles uns wünschen läßt, noch ein bestimmteres Scheidungsmittel des Urans vom Eisen zu entdecken.

genauern Bestimmung der Menge desselben in den titanhaltigen Fossilien ausgemittelt ist.

§. 281.

Zergliederung des Menafans*).

Ein Theil dieses Fossils wird gepulvert, und im silbernen Tiegel mit 4 mal so viel reinem Kali vermengt. Dieses Gemenge glühe man im silbernen Tiegel 2 Stunden lang, wobey es in einen musigten Fluß kommt, und weiche die Masse mit Wasser auf. Die letzte Operation muß man so viel wie möglich beschleunigen, sonst fällt der Braunstein, wie es mir bey meinen ersten Versuchen gieng, während dem Aufweichen nieder, und entgeht der fernern Untersuchung leicht. Die filtrirte Auflösung hinterläßt bey weitem die größte Menge des angewendeten Pulvers. Die Flüssigkeit lasse man nun einige Tage stehen, und es schlägt sich etwas Braunsteinkalk nieder. Dann übersättige man die Flüssigkeit mit salzigter Säure, und dampfe sie etwa bis auf $\frac{1}{4}$ ab. Hier-

*) Wenn man diese Analyse mit derjenigen vergleicht, welche ich im 2ten Bande meiner Sammlungen bekannt machte, so wird man zwar die Hauptresultate gleich, aber die Methode selbst verbessert finden. Schwefel, welchen ich bey der hier aufgestellten Analyse nicht fand, erklärte ich schon S. 119. d. a. W. für zufälligen Gemengtheil, etwa aus einem dem Menafan beygemengten Schwefeltiefe.

Hierbey sondert sich Kiesel-erde ab, welche man durchs Filtriren scheidet. Die abgesonderte nun wieder verdünnte Flüssigkeit verseze man mit blausauren Kali, und es wird alsbald etwas blausaurer Titan als ein grünes Pulver niederfallen. Sondert man die Flüssigkeit von diesem Niederschlage abermals ab, und sezt Ammoniak hinzu, so schlägt sich etwas Thonerde daraus nieder.

Den schwarzgrauen Rückstand nach der Behandlung mit Kali übergiesse man in einer Abdampfschaale mit 12 Theilen gemeinen Königswasser, und dampfe dieses bey 50 bis 60° Wärme bis auf 3 Theile mit dem Pulver ein. Dieses verändert nun seine Farbe. Es entsteht ein weißer milchigter Niederschlag, und die Flüssigkeit selbst wird gelb. Sollte man ja am Boden noch ein wenig schwarzes Pulver, welches sich selbst durch eine größere Menge Königswasser nicht auflösen wollte, entdecken, so wäre dieses ein Beweis, daß das Fossil durch das Kali nicht gehörig zur Auflösung vorbereitet wäre, und man müßte die Arbeit mit dem Rückstande noch einmal wiederholen. Ist im Gegentheile alles gut zersezt, so verdünne man die abgedunstete Flüssigkeit wieder mit 8 bis 10 Theilen Wasser, und lasse sie 6 bis 8 Tage bedeckt und ruhig ohne künstliche Wärme stehen. Nun kann man sie durchseihen wo der Titankalk auf dem Filtro zurück bleibt; aus der Flüssigkeit

man schlage das Eisen durch blausaures Kali nieder. Wenn dieses rein blau ohne grün fällt, so ist es ein Beweis daß alles Titan abgefondert wurde. Den Titankalk kann man auch noch mit Kali glühen; die Masse in salziger Säure auflösen, und durch blausaures Kali niederschlagen.

Nach diesen Verfahren wird man erhalten;

Titankalk	0,435
Eisenkalk	0,504
Kieselerde	0,033
Thonerde	0,014
Braunsteinkalk	0,009
	<hr/>
	0,995
Verlust	0,005
	<hr/>
	1,000

§. 282.

Anmerkung.

Durch die Glühung des Menakans mit Pflanzentkali werden die Kiesel- und Thonerde, so wie der Braunstein nebst ein wenig von Titankalk selbst, aufgelöst. Zugleich werden aber auch der Titan- und Eisenkalk desoxydirt, und dadurch fähig sich in dem Königswasser aufzulösen. Der Braunstein fällt aus der kalischen So-

Solution durch den bloßen Zutritt des Säurestoffs aus der Luft nieder. Bey der Uebersättigung der Flüssigkeit mit salziger Säure und der darauf folgenden Abdunstung, scheidet sich die Kieselserde ab.

Das blausaure Kali fällt nur das Titan aber nicht die Thonerde, aus der überstehenden Flüssigkeit, sondern diese kann nun zuletzt noch durch Ammoniak oder kohlensaures Pflanzenkali präcipitirt werden.

Bey der Behandlung des titanhaltigen Eisens mit Königswasser wird das sonst leicht oxydirtbare Eisen vor dem Niederfallen aus der Flüssigkeit durch das mit dem Säurestoff näher verwandte Titan geschützt, welches nun aber in diesem Grade oxydirt nicht aufgelöst bleiben kann, sondern sich als ein weißes Pulver zu Boden schlägt.

XXVIII.

**Zergliederung Molybdän haltiger
Fossilien.**

§. 283.

**Scheidung des Molybdäns aus einigen
natürlichen Verbindungen.**

Wir finden diese metallische Substanz sowohl in säurestoffleerer als auch in oxydierter Gestalt in der Natur. Ersteres ist der Fall in dem eigentlich so genannten Molybdän oder Wasserbley; letzteres unter andern im gelben Bleyerze.

Da die Methoden das Molybdän aus seinen natürlichen Verbindungen zu scheiden sich fast allein auf die Zergliederung der genannten beyden Fossilien einschränken, so will ich die Analyse des ersten nach meiner eigenen, und jene des zweyten nach Hrn. Prof. Klaproth's Erfahrungen mittheilen.

§. 284.

Zergliederung des gemeinen Molybdäns.

Nachdem uns der verdienstvolle Scheele schon längst gezeigt hatte, daß dieses Fossil mit dem Salpeter verpuffbar sey, schlug ich auch diesen Weg,
zur

zur bestimmten Zerlegung desselben in seine Bestandtheile, ein. Im silbernen Tiegel bringe man 6 Theile trocknen Salpeter zum Schmelzen, und trage nach und nach, so bald nur dieses Salz schwach glühet, einen Theil von Molybdän in kleinen Blättchen ein. Hierbey muß man die Vorsicht gebruchen, nach jedem eingetragenen Stückchen den Helm auf den Tiegel zu setzen und man wird bald einen ziemlichen Antheil Molybdänsäure darin auffangen. Diese spült man mit Wasser zusammen und bringt sie aufs Filtrum. Die verpuffte Masse löst man mit Wasser auf und filtrirt sie. Es bleibe hierbey brauner Eisenkalk zurück. Die Flüssigkeit übersättige man ein wenig mit salziger Säure. Sollte sie zu concentrirt seyn, so dampfe man sie bis zu dem Grade, daß man glaubt alle Molybdänsäure sey niedergefallen, ab. Ist sie schon zuvor nicht zu sehr verdünnt, so fällt diese schon während der Uebersättigung mit salziger Säure nieder. Hat man dieselbe abgefondert, so gießt man so lange salzigsäure Schwererde hinzu als noch ein Niederschlag erfolgt. Dieser ist schwefelsäure Schwererde. Man berechnet nun wie viel dieselbe Schwefelsäure enthalte, ferner wie viel in dieser noch für Säurestoff abziehen sey, und das übrige giebt die wahre Menge des Schwefels in dem Molybdän an.

So hielt ich bey meinem Versuche 1,000 Schwerspath in welchem 0,320 Schwefelsäure anzunehmen sind. Wenn nun nach Berthollet 100

7 Theile Schwefelsäure 69 Theile Schwefel enthalten, so beträgt dieses auf obige Menge 0,230 Theile Schwefel. Der Eisenkalk wog 0,014 in welchem ich 4 Procent für Säurestoff abrechne. Die gesammte Molybdänsäure wog nach dem Trocknen 0,825 woraus sich denn ein Uebergewicht von 0,065 ergibt. Nimmt man nun an: daß dieses letztere, wie es äußerst wahrscheinlich ist, durch den während der Analyse aus dem Salpeter hinzugekommenen Säurestoff herrührt, so besteht ein Quentchen Molybdän aus:

Molybdänmetall	•	0,760
Schwefel	• • •	0,230
Eisenmetall	• •	0,010
		<hr/>
		1,000

§. 285.

Anmerkung.

Da uns das chemische Verhalten des Molybdäns gegen Salpeter, Luft und Salpetersäure be-
rechtigt dasselbe als ein säurestoffleeres Fossil zu be-
trachten, so erklärt sich meine Analyse auf folgende
Art:

Der Salpeter zerlegt sich, indem dessen Säure-
stoff an das Molybdänmetall, den Schwefel, und das
Eisen des Fossils übergeht, wobey denn natürlich
die Grundlage der Salpetersäure als Stickluft ent-
weicht, und das freygewordene Kali des Salpeters
die Molybdän- und Schwefelsäure aufnimmt. Was
sich

sich vermöge der flüchtigen Natur der erstern davon macht, ehe es von dem Kali aufgenommen werden kann, schlägt sich in dem Helme nieder. Der Eisenoxyd bleibt, als in dem Kali unlöslich, zurück. Die salzigte Säure ist näher mit dem Kali, als die Molybdänsäure verwandt, daher wird letztere als im Wasser schwerauflöslich niedergeschlagen. Wie die Schwefelsäure präcipirt wird, ist hinlänglich aus ähnlichen Arbeiten bekannt.

§. 286.

Zerlegung des gelben Bleierzes. (Nach Klaproth s. Beitr. B. II. S. 273.)

Man löse hundert Gran dieses Erzes in verdünnter salzigter Säure durch Beyhülfe der Wärme auf, woben eine kaum merkliche Menge von Kiesel-erde zurück bleibt. Die erhaltene Auflösung wird gehörig abgedampft, worauf sich salzigtsaures Ble nach der Erkaltung niederschlägt. Dieses wog bey Hrn. Prof. Klaproths Versuche $74\frac{1}{2}$ Gr. worinn derselbe 64,42 Gr. Bleysalt annimmt.

Die vom salzigtsauren Ble besreyte Flüssigkeit wird bis zur Trockne eingedampft, und der Rückstand ist reine Molybdänsäure. Diese wog 34,25 Gran.

XXIX.

**Zergliederung Scheelsäure haltiger
Fossilien.**

§. 287.

**Scheidung der Scheelsäure aus ihren
natürlichen Verbindungen.**

Das beste Auflösungsmittel für diese Säure ist das Pflanzenkali, welches man im Wasser auflöst, oder trocken mit Hülfe des Glühfeuers anwendet. Aus dieser Auflösung scheidet man sie wieder durch salzigte Säure.

So entzieht das Pflanzenkali dem Eisen die Scheelsäure.

Braunstein löset sich zum Theil nebst der Scheelsäure im reinem Pflanzenkali auf; doch fällt er in der Ruhe größtentheils wieder aus der Auflösung nieder, auch vereinigt er sich bey weitem so leicht nicht mit diesem Kali als die Scheelsäure.

Kalkerde entzieht man der Scheelsäure durch die Salpeter- oder salzigte Säure, woben die Scheelsäure zurück bleibt.

Sollte

Sollte man diese, so wie die Molybdänsäure, noch mit andern Metallen in Verbindung treffen, so würde immer das kohlensaure Pflanzentkali ein gutes Zerlegungsmittel für diese Fossilien abgeben.

§. 288.

Zerlegung des Wolframs,

Man nehme einen Theil pulverisirten Wolfram, übergieße ihn im silbernen Ziegel mit 10 Theilen Aetzlauge, und lasse das Gemenge unter fleißigen Umrühren bis zur Trockne einkochen, und höchstens eine halbe Stunde lang schwach glühen. Darauf gieße man die nöthige Menge Wasser hinzu, wobei sich der größte Theil der Masse zu einer grünen Flüssigkeit auflösen wird. Der Rückstand, welchen man durchs Filtriren scheidet, hat eine dunkelgrüne Farbe, wird aber braun an der Luft. Die grüne Flüssigkeit sättige man genau mit salziger Säure, wobei sich ein grauweisser Niederschlag in Menge bildet. Man digerirt diesen ohne Behülfe künstlicher Wärme mit einer Auflösung von 1 Quentch. Pflanzentkali in 8 Theilen Wasser. Hiervon bleibt ein graues Pulver, welches man für Braunsteinkalk erkennen wird, zurück. Sättigt man nun die kalische Auflösung mit salziger Säure, so fällt die reine Scheelsäure zu Boden.

Den oben erwähnten grünen Rückstand löse man, noch ehe er braun an der Luft wird, in so viel salz-

ter Säure, als ebenj zu dessen Auflösung nöthig ist, auf. Gewöhnlich bleibt auf dem Grunde der hieraus entstehenden braungelben Flüssigkeit, noch etwas Scheelsäure liegen, welche man absondert, und darauf die Flüssigkeit selbst mit weinsteinsäuren Pflanzentkali vermischt. Es fällt weinsteinsaurer Braunstein nieder. Aus der überstehenden Flüssigkeit fälle man nun zuletzt das Eisen durch Ammoniak oder durch blausaures Kali.

§. 289.

Anmerkung.

Das Pflanzentkali entzieht dem Wolfram die Scheelsäure nebst etwas Braunstein. Letzterer färbt die Flüssigkeit grün. Der Rückstand aus Eisen und Braunstein ist stark desordnirt; zieht aber Sauerstoff aus der Luft an, wodurch er in den Säuren schwerauflöslicher wird. Daher die Vorsicht, ihn gleich nach dem Ausfüßen aufzulösen. Das übrige dieses Verfahrens erklärt sich aus ähnlichen vorhergegangenen Analysen.

XXX.

Zergliederung Chromsäure haltiger Fossilien.

§. 290.

Scheidung der Chromsäure aus einigen natürlichen Verbindungen.

Diese neue von Hrn. Vauquelin entdeckte metallische Säure findet sich nach diesem berühmten Analytiker erstlich in dem rothen Bleyerze. Ferner fand derselbe, daß sie den färbenden Bestandtheil im Schmaragd und im Rubin-spinell ausmache. In letzten beyden Fossilien befindet sie sich aber wahrscheinlich nur im Zustande eines Dryds. Hr. Prof. Lomig entdeckte diese Säure noch in Verbindung mit dem Eisen. Hr. Vauquelin zerlegt das chromsaure Blei durch kohlensaures Pflanzenkali, woben die Kohlensäure an den Bleykalk; die Chromsäure aber an das Kali übergeht, aus welcher Verbindung die letztgenannte Säure wieder durch die Salpetersäure getrennt wird. Chem. Annal. 1798. B. I. S. 185.

Der Hr. Gr. v. Musin-Puschkin bewirkte diese Zerlegung nach und nach durch salzigte Säure, woben sich Hornblei bildete, und die Chromsäure frey wurde. Chem. Annal. 1798. B. I. S. 357.

Rie.

Kiesel, Thon, und Kryllerde trennt Hr. Baucquelin durch die Behandlung solcher Gemische mit kauftischen Pflanzenkali, woben sich das Chromoryt absondert. Scheerers Journ. d. Chemie. B. III. Heft 16. S. 431.

Zinkerde, Eisenkalk, Braunstein, Chromium und Nickel soll man nach eben diesen Chemiker scheiden, wenn man zuerst alle Stoffe zusammen in Schwefelsäure aufgelöst, dann die Auflösung mit vielem Wasser verdünnt, und kohlensaures Kali mit derselben vereinigt. Hierdurch werde das Eisen, Chrom und Nickel niedergeschlagen, indessen Zinkerde und Braunsteinkalk in der Kohlensäure aufgelöst zurück bleiben. Das Gemenge von Chrom-, Eisen- und Nickelskalk, soll man nun zu verschiedenen malen mit starker Salpetersäure kochen, wodurch das Chromium in Säure umgeändert werde, welche sich nun leicht durch reines Pflanzenkali von dem Eisen und Nickelskalk trennen lasse.

S. d. angeführte Journal. S. 432.

S. 291.

Zerlegung des rothen Bleierzses (nach Hrn. Baucquelin.)

Ein Theil dieses Fossils wird im gepulverten Zustande mit 3 bis 4 mal so viel kohlensauren Pflanzenkali, in der hinreichenden Menge Wasser aufgelöst

iset, gekocht. Man bemerkt hierbey ein lebhaftes Aufbrausen, und setzt das Kochen so lange fort, bis die Farbe des rothen Pulvers gänzlich in eine gelbliche umgeändert ist, worauf man die Flüssigkeit von dem Rückstande absondert. Letzteren löset man in verdünnter Salpetersäure auf, welches mit Aufbrausen erfolgt. Tröpfelt man in diese Auflösung Schwefelsäure so fällt das Blei schwefelgesäuert nieder, und das Gewicht des Niederschlages bestimmt die Menge des Bleykalks in dem Erz.

Die kalische Auflösung, von welcher der Rückstand getrennt ist, vermischt man mit Salpetersäure. Hierdurch wird die gelbe Farbe derselben in eine rothe umgeändert. Dampft man diese Flüssigkeit ab, so schießt die Chromsäure in rubinrothen Krystallen an. Auf diese Weise bestimmt Hr. Baucquelin den Gehalt des rothen Bleyerzes auf:

63,96 Bleykalk und
36,40 Chromsäure

Die Erklärung dieses Prozesses ist schon aus dem vorigen §. zu ersehen.

XXXI.

Ueber die Zerlegung der mineralischen
Inflammabilien.

§. 292.

Mit der Zerlegung eines großen Theils dieser Mineralkörper geht es uns bis jetzt noch wie mit der Zerlegung der mehrsten organischen Substanzen — denen viele der erstern auch ihre Entstehung verdanken; wir erhalten durch die Analyse Producte, durch welche wir auf die Elemente des Körpers, den wir bearbeiten, schliessen, und demnach hat der Zucker der Pflanzen dieselbe Art der Bestandtheile als das reine Erdharz, nemlich Kohlenstoff, Wasserstoff und Säurestoff. Hier entstehen also bloß durch die Verschiedenheit in der Quantität der Bestandtheile, die mannigfaltigsten Körper.

§. 293.

Die Zerlegung der Inflammabilien zerfällt nach diesen Prinzipien in zwey Hauptarbeiten, nemlich; 1) in die Untersuchung und Abscheidung der eigentlichen Brennstoffe; 2) in die Untersuchung der feuerbeständigen Rückstände, welche letztere aber gänzlich gleich den erdigen oder metallischen Fossilien unternommen wird.

§. 294.

Die Untersuchung des inflammablen Stoffs der Mineralkörper geschieht aber auf folgende verschiedene Methoden:

- 1) Man destillirt solche Körper in Verbindung mit geräumigen Vorlagen und mit dem pneumatischen Apparat. Bey diesen Versuchen bemerkt man, ob und wie viel man brenzlichtes Del von schwerer oder leichter Gattung, Wasser, Schwefel, Säuren, brennbare Luft, kohlensaure Luft, Stickluft und Ammoniak erhält.

Die mehrsten berennbaren Mineralkörper geben bey dieser Arbeit Producte. Nur schwefelhaltige Fossilien und Bergöl geben, der erste Schwefel und das zweite reines Bergöl im Destillat. Selbst die Bernsteinssäure scheint mir ein Product zu seyn. Das Wasser und die Kohlensäure können theils als Product, theils als Educt erhalten werden. Der Rückstand nach der Destillation besteht oft aus einer kohligten mit Erden vermischten Masse. Man äschert ihn ein und berechnet nach dem Verlust im Feuer die Quantität des Kohlenstoffs, (Kohlenoxyds?) und zergliedert die rückständigen Erden.

- 2) Man verbrennt dergleichen Fossilien auf feuerbeständigen Unterlagen, unter Glocken die mit Lebensluft gefüllt sind, wobey man aus den

erhaltenen Producten als Wasser, Kohlensäure, Schwefelsäure und s. w. auf die vorige Zusammensetzung des Fossils schließt. Diese Methode in Verbindung mit der vorigen kann die genauesten Resultate liefern.

- 3) Man verpufft die Inflammabilien bey schwacher oder starker Hitze mit Salpeter, wobey man a) darauf sieht, wie viel Salpetersäure das Fossil zerstört hat, oder was dasselbe ist, wie viel freyes Kali durch die Verpuffung aus dem Salpeter abgeschieden worden ist: b) untersucht man das rückständige Kali, ob Erden- und Metallkalke in demselben aufgelöst oder mechanisch mit ihm vermengt, und welche Säuren mit ihm vermischt sind.
- 4) Man behandelt dergleichen Fossilien in glühenden Platin-, Silber- oder Kupferröhren mit Wasserdämpfen, wobey man bemerkt, mit welchen Erscheinungen diese Körper das Wasser zerlegen.
- 5) Man destillirt die Inflammabilien mit Braunkstein; eine oxydirende Destillation durch welche man stärker zerlegte Producte gleich 1) erhält.
- 6) Das Glühen eines kohlenstoffhaltigen Fossils mit dehnbaren Eisen hat Hr. Guntton zuerst angewendet, um durch die hierbey statt findende Umänderung des Eisens in Stahl die Gegenwart des Kohlenstoffs im Demant noch evidenten zu erweisen.

An-

Anmerkung. Es wäre allerdings sehr wünschenswerth, wenn es den Chemikern noch glücken sollte, Methoden der Zergliederung bey niedrigeren Temperaturen für diese Körper aufzufinden, damit man wenigstens dadurch die nähern Bestandtheile derselben bestimmter anzugeben im Stande wäre. Ich erwarte in dieser Hinsicht die nähere Angabe der Zergliederung des Honigsteins von dem Hrn. Prof. Klaproth mit Verlangen. Das ätzende Kali und der Weingeist scheinen mir diejenigen Hülfsmittel zu seyn, von denen wir in dieser Hinsicht das Mehrste zu erwarten haben. So habe ich wenigstens schon bemerkt, daß durch Hülfe der Aetzlauge ein beträchtlicher Theil von der Steinkohle aufgelöst wird.

§. 294.

Um nun die angegebenen Zergliederungsarten durch Beispiele zu erläutern, will ich das Verhalten der Inflammabilien nach den bisherigen Untersuchungen kürzlich hier angeben.

Demant verbrennt in Lebensluft, und salzsaurer Luft; in beyden Fällen entsteht Kohlen säure. Er verpufft mit dem Salpeter, und giebt mit dem Eisen Stabl. Er enthält also Kohlenstoff.

Honigstein giebt, mit Braunstein destillirt, Kohlen säure und Wasser. Er hinterläßt nach der Einäschung Thon- und etwas Kiesel erde. Kohlenstoff,

Lampadius analys. Chemie.

Y

stoff, Wasserstoff, Thon- und Kiesel-erde machen daher die Elemente desselben aus. Nach Hrn. Prof. Klaproth kommt noch der Säurestoff zu diesen Elementen, wenn die erhaltene Honigsteinsäure anders kein Product ist, hinzu.

Bernstein giebt bey der Destillation Wasser, brenzliches Del, brennbare und kohlen-saure Luft, nebst einer Säure. Nach der Destillation bleibt ein kohlig-ter Stoff zurück, welcher bey dem Verbrennen koh-len-saure Luft, und einen kleinen Rückstand von Kie-sel- und Thonerde giebt. Kohlenstoff, Wasserstoff und Säurestoff sind also die Elemente des Bernsteins. Da man die Bernsteinsäure nur durch Destillation erhalten hat, so glaube ich berechtigt zu seyn, die-selbe nur für Product zu halten.

Steinkohlen geben bey der Destillation Was-ser, brennbare und kohlen-saure Luft nebst brenzlichem Del (Schwefelleberluft? Ammoniak?) Der kohligte Rückstand hinterläßt, nach dem Einäschern, Erden nebst Eisen- und Braunsteinkalk. Verbrennt man denselben in Lebensluft, so bekommt man Kohlen-säure. Werden die rohen Steinkohlen auf diese Weise be-handelt, so geben sie Kohlen-säure und Wasser. Mit dem Salpeter verpuffen sie, wodurch das rückstän-dige Kali kohlen-gesäuert wird, und die Erden und Metalkalke dieses Fossils vermischet und vermengt enthält. Wasserstoff, Kohlenstoff, Säurestoff, Er-den und Metalkalke sind vermöge dieser Erfahrun-gen

gen bestimmt als die Elemente der Steinkohlen anzunehmen. Wenn es, wie uns einige Chemiker berichtet haben, Steinkohlen giebt, welche Ammoniak liefern, so müßte der Stickstoff diesen Bestandtheilen noch zugerechnet werden. Dergleichen Steinkohlen würden also wahrscheinlich bey ihrer Entstehung thierische Gemengtheile aufgenommen haben. Ich spreche darum von dem Ammoniak unbestimmt, weil ich bis jetzt bey meinen häufigen Bearbeitungen verschiedener Steinkohlengattungen in technischer Hinsicht von dieser Substanz nichts gemerkt habe. Man findet diese Zergliederungen im 3ten Bande meiner Sammlungen chemisch. Abhandl. Der Schwefel scheint auch mehr Gemeng- als Gemischtheil der Steinkohlen zu seyn. Ganz neuerlich habe ich gefunden, daß alle Torfarten bey der Destillation Schwefelleberluft liefern.

Erdpech giebt bey der Destillation brenzlichtes Del, eine der Bernsteinsäure ähnliche Säure, Wasser, brennbare und kohlen saure Luft. Es verpufft lebhaft und flammend mit dem Salpeter. Mit Lebensluft verbrennt, bekommt man Wasser und Kohlen saure. Die Säure scheint mir eben wie bey der Destillation des Bernsteins Product zu seyn. Also hätten wir auch hier Kohlenstoff, Wasserstoff, und Säurestoff als die Elemente des Erdpechs anzunehmen.

Bergöl läßt sich, ohne sich zu verändern, überdestilliren. Je dicker oder dünner es ist, um so mehr
 V 2 oder

oder weniger Kohlenstoff läßt es bey dieser Destillation zurück. Bey der Verbrennung giebt es viel Wasser und Kohlen Säure. Viel Wasserstoff mit etwas Kohlenstoff sind daher als die Elemente dieser Flüssigkeit anzunehmen. Je mehr Kohlenstoff in demselben aufgelöst ist, um so mehr nähert es sich dem Bergtheer. Letzteres kann man auch zusammenfassen, wenn man 1 Theil Erdpech in 2 Theilen Bergöl auflöst.

Graphit verpufft bey starker Hitze mit dem Salpeter; giebt bey der Destillation, wenn er zuvor vollkommen getrocknet ist, keine brennbare Luft. Glühet man ihn in einem Kupferrohr, und läßt Wasserdämpfe über ihn wegstreichen, so erhält man Kohlen Säure und brennbare Luft. Sowohl nach dem Verpuffen als Verbrennen hinterläßt er Eisenkalk. Aus diesem Verhalten können wir auf Kohlenstoff und Eisen, als auf seine Bestandtheile, schließen. Da es, wegen seiner Schwerentzündlichkeit, wahrscheinlich ist, daß der Kohlenstoff in demselben schon etwas oxydirt ist, so müßte man eine bestimmte Menge dieses Fossils unter einer mit Lebensluft gefüllten Glocke verbrennen, und dabey untersuchen, wie viel Lebensluft zersezt, und wie viel Kohlen Säure man erhalten habe, woraus sich denn z. B. in Vergleich mit der Menge der aus dem Demant erhaltenen Kohlen Säure, ein bestimmtes Resultat ergeben würde.

Koh-

Kohlenblende verhält sich gleich dem Graphit; nur hinterläßt sie nach der Verbrennung Kiesel-erde, Thonerde und Eisen. Sie scheint aber doch etwas Wasserstoff zu enthalten; wenigstens habe ich aus der gut getrockneten bey der Destillation immer etwas schwere brennbare Luft erhalten.

Hornblende, **Indischer Stein** und andere dergleichen kohlenstoffhaltige Fossilien geben, im kupfernen Rohr mit Wasserdämpfen behandelt, **Kohlensäure** und brennbare Luft, wodurch die Gegenwart des Kohlenstoffs in denselben erwiesen wird. Die von genannter Arbeit zurückbleibenden entfärbten Rückstände zergliedert man gleich andern erdigen Fossilien.

Von den schwefelhaltigen Fossilien ist, in analytischer Hinsicht, schon das Nöthige bey der Analyse metallischer Fossilien abgehandelt worden.

XXXII.

Ueber die Zergliederung minerali-
scher Salze.

§. 295.

Die allgemeinen Zerlegungsarten der im Mineralreiche vorkommenden Mittelsalze findet der Leser schon S. 160 bis 170 angegeben. Dort war aber die Rede nur von diesen Körpern im reinen Zustande. So findet man sie aber selten in der Natur. Hier kommen sie mit Erden und metallischen Kalken, so wie unter einander selbst, gemengt vor. Findet man sie im Wasser aufgelöst, so sind die Analysen dieser Auflösungen gleich den der Mineralwässer zu unternehmen.

Man löset dergleichen Salze zuerst im Wasser auf, filtrirt dann die Auflösung, wobei sich der erdige Rückstand absondert. Zeigen die sich in der Auflösung befindlichen Salze eine sehr verschiedene Fähigkeit sich zu krystallisiren, so trenne man sie durch Hülfe der Abdampfung und Krystallisation von einander; wo nicht, so suche man den Alcohol anzuwenden. Richtiger verfähret man aber in den meisten Fällen, wenn man die Grundlagen der Salze abgesondert bestimmt, und aus den erhaltenen Re-
sul-

sultaten die Gemischtheile des Salzes berechnet.
Einige Beispiele mögen dieses erläutern.

§. 296.

Zerlegung des ungarischen Natrons *).

Nachdem ich eine Quantität dieses Salzes gut, jedoch ohne Verwitterung, hatte abtrocknen lassen, lösete ich 1000 Gran desselben in 16 mal so viel kochendem Wasser auf. Es blieb ein erdiger der Dammerde gleichkommender Rückstand auf dem Filter zurück, welcher getrocknet 92 Gran wog. Die Flüssigkeit färbte das Curcumapapier braun. Sie wurde tropfenweise mit ganz concentrirter Schwefelsäure genau gesättigt. Von der letztern wurden hierzu 124,5 Gran erfordert, und es entwichen bey dieser Auflösung 44 Gran Kohlensäure. Die Tabelle S. 127 lehrt uns nun, daß durch jene 124,5 Gran Schwefelsäure 98 Gran Natron gesättigt wurden. mithin enthielten 1000 Gran des untersuchten Salzes, 142 Gran kohlengesäuertes Natron. Nun verdünnte ich die Auflösung mit noch einmal so viel Wasser, und setzte so lange von einer Bleenzuckerauflösung, als noch ein Niederschlag erfolgte, hinzu. Nachdem dieser abgesondert, und

§ 4.

ge-

*) Ich erhielt diese Salzmasse unter dem Namen: „ungarisches natürliches Sodasalz, so nicht weit von Ofen unter der Dammerde gefunden wird“ durch den nunmehr verstorbenen Hrn. Bergr. Cellert.

getrocknet war, wog er 634 Gran, in welchen nach der Tabelle S. 130. 146 Gran Schwefelsäure enthalten waren. Ziehen wir hiervon die 124,5 G. zur Sättigung gebrauchter Schwefelsäure ab, so bleiben 21,5 Gran für Schwefelsäure, welche von Natur in dem untersuchten Salze mit Natron gesättigt war, oder 92 Gran trocknes Glaubersalz zu berechnen übrig.

Die von dem schwefelsauren Blei abfiltrirte Flüssigkeit wurde so lange mit einer salpetersauren Silberauflösung vermischt, als noch Hornsilber nieder fiel. Getrocknet wog dieses 581 Gran, in welchen, nach S. 131., 95,5 Gran salziger Säure enthalten sind. Diese bedürfen zur Sättigung 129 Gran Natron, vermöge welcher Berechnung 224 Gran Kochsalz in dem untersuchten Salze anzunehmen wären.

Daß so wohl die Schwefel- als auch die salzige Säure in dem ungarischen Salze mit Natron gesättigt waren, hatte ich mit Sicherheit daraus erschen, daß ich nach der Abdampfung der von den Niederschlägen gesammelten Lauge ein Salz erhielt, welches nach der Verpuffung mit etwas Kohlenpulver, und Auslaugung der verpufften Masse mit Wasser, durch eine neue Abdampfung der letztgenannten Lauge reines Natron gab.

Aus allem diesem erhellet, daß in 1000 Theilen des untersuchten Salzes anzunehmen sind:

Er.

Erdiger Rückstand	92
Kohlensäuerter Natron	142
Glaubersalz	92
Kochsalz	224
	<hr/>
	550
Wasser	450
	<hr/>
	1000

§. 297.

Ein zweites Beyspiel mag uns die Zergliederung des Alauns geben. Schwefelsäure, Thonerde, Pflanzkali und Wasser sind dessen Bestandtheile. Man löse ihn im Wasser auf, und vermische die Auflösung so lange mit essigsaurem Bley, als noch schwefelsaures Bley zu Boden fällt. Letzteres wiege man, um die Quantität der Schwefelsäure zu finden.

Die abgegossene Flüssigkeit dampfe man ab, und verbrenne das erhaltene Salz in einem offenen Ziegel. Der Rückstand ist Thonerde und Pflanzkali, welches Gemenge man, mit Wasser vermengt, eine lange Zeit an der Luft stehen läßt, oder mit Kohlenensäure sättigt, wodurch sich die Thonerde niederschlägt, und das Kali in der Flüssigkeit zurück bleibt.

XXXIII.

Ueber die Analyse der Mineralwässer.

§. 298.

Die Zergliederung der Mineralwässer ist eine der schwierigsten Arbeiten für den Analytiker, vorzüglich wenn es auf die genaue Bestimmung der Menge der in einem Mineralwasser enthaltenen Bestandtheile ankommt. Sie umfaßt drey Untersuchungsmethoden.

Durch die erste wird die Menge der in den Mineralwässern enthaltenen luftförmigen Substanzen und der durch Hülfe derselben in dem Wasser aufgelösten Stoffe bestimmt; die zweite lehret uns die Quantität der in jenen Flüssigkeiten enthaltenen verschiedenen Arten von Salzen, und die dritte, als die einfachste, die Menge des reinen Wassers, mit welchem die zuerst genannten Substanzen zuvor vermischt waren, kennen.

Zuerst unternimmt man mit jedem Mineralwasser vorläufige Versuche, um die Art der Bestandtheile zu bestimmen, und nach diesem kommt die Reihe an die Untersuchung der Menge dieser Bestandtheile. Da in dem ersten Theile dieses Handbuchs die Kennzeichen aller der bis jetzt in Mineralwässern gefundenen Substanzen angegeben worden sind, so werde ich hier nur das Nöthige über die Untersuchung.

suchungsmethoden selbst bemerken, und die von mir unternommene Untersuchung des Eistwassers als Beispiel aufstellen.

§. 299.

Die luftförmigen Stoffe werden den Mineralwässern durch die Kochung entzogen. Für die Auscheidung der kohlensauren, brennbaren, atmosphärischen und Lebensluft auf diesem Wege dient der Apparat auf der Kupfertafel D. Es ist ein inwendig vergoldeter messingener Kolben, mit einem dergleichen Einbindungsrohre. Er faßt genau 5 E. Zoll. Die Auffangungsrohre ist calibriert, und nach Decimal E. Zollen eingetheilt. Ich bediene mich eines ähnlichen gläsernen Kolbens nur bey der Untersuchung der hepatischen Wässer. In beeden bringt man das Mineralwasser durch eine brennende Weingeistlampe zum Sieden. Zum Sperren nehme ich 50 bis 60° heißes Wasser, und reducire das bey dieser Wärme erhaltene Maaß auf eine niedrigere Temperatur. Man kann sich auch allensfalls, doch mit mehr Schwierigkeiten, des Quecksilbers in diesem Apparat zum Sperren bedienen.

Während sich nun die luftförmigen Flüssigkeiten aus einem Mineralwasser entwickeln, fallen die zuvor durch Hülfe derselben aufgelöst gewesenen Substanzen nieder. Man scheidet sie durchs Filtriren.

Das

Das durchgeseihete Wasser wird nun gleich einer Salzauflösung (siehe S. 295.) behandelt. Auch hier ziehe ich die Methode, die einzelnen Bestandtheile abzusondern, und vermöge dieser die zusammengesetzten zu berechnen, vor. Die Menge des reinen Wassers in Mineralwässern ergibt sich aus dem, was nach der Bestimmung der andern Bestandtheile fehlt, von selbst.

Zergliederung des Elsterwassers im Voigtlande, (im Monat Junius 1799 an der Quelle unternommen.)

§. 300.

1) Vorläufige Reinigung des Brunnens, nebst der Bestimmung der quellenden Wassermenge und dessen Temperatur.

Da die drey Quellen, welche dieses Wasser liefern, zwar schon seit mehreren Jahren in guten Sandstein mit Thon umgeben, gefaßt, aber noch unbedeckt sind, so fand ich verschiedene Unreinigkeiten in dem Brunnen. Ich ließ ihn daher zuerst am 16. Junius ausschöpfen und reinigen, wobei die Entwicklung der Kohlensäure so stark war, daß sie dem Arbeiter sehr beschwerlich fiel, und in dem ausgeleerten Brunnenschachte, welcher 1 Elle, 22 $\frac{3}{4}$ Zoll

Wass.

Wasserhöhe und 1 Elle, 9 Zoll Durchmesser hat, ein hineingehängtes Licht bald verlöschte.

Wegen des künftigen Gebrauchs dieses Mineralwassers war es zu wissen nöthig, auf welche Quantität man in einer gegebenen Zeit zu rechnen hätte. Nachdem sich nun der Brunnen wiederum gefüllt und abgeklärt hatte, so wurden am 17ten diese Messungen unternommen, woraus sich dann folgendes Durchschnittsverhältniß ergab:

- 1) Durch Abfließen der Quelle erhält man in einer Stunde 6468 Kubitzoll franz. Maas oder 1 Kubikfuß in 16 Minuten.
- 2) Wenn der Brunnen, ein Volumen von 39964 Kubitzoll, ganz ausgeschöpft wird, so ist er in 2 Stunden, 20 Minuten wiederum gefüllt, und es kommen also auf die Stunde 17127 Kubitzoll. Hieraus ergibt sich das Resultat, daß eine größere Menge Wasser durch den Druck herben geführt wird, wenn die Wassersäule erniedrigt wird. Auf diese letztere Quantität dürfte dann auch wohl bey der künftigen Füllung und Schöpfung Rücksicht zu nehmen seyn.

Die Temperatur dieser Quelle verhält sich immer zwischen 7 und 8 Grad Reaumur, und letztere ist selbst in dem strengen Winter von 1798 bis 1799 nicht abgefroren.

2) Erste

- 2) Erste Reihe von Versuchen, durch welche die Bestandtheile des Eisterrwassers, ohne Rücksicht auf Quantität, bestimmt wurden.

Um überflüssige Weitläufigkeiten zu vermeiden, werde ich hier nur die positiv ausgefallenen Versuche anzeigen, die negativen hingegen mit Stillschweigen übergehen.

Da sich am 18. Jun. das Wasser wieder gehörig abgekühlt hatte, wurden folgende Prüfungen mit demselben unternommen:

- 1) Lakmustrinktur und Papier wurden in einer kurzen Zeit durch das Eisterrwasser roth gefärbt, ein Kennzeichen, welches alle übrigen Proben auf eine freye Säure überflüssig machte.
- 2) Lakmustrinktur und Papier wurden durch dieses Wasser nicht mehr geröthet, nachdem es 10 Minuten lang gekocht war. Jene Röthung war also durch Kohlensäure hervorgerufen.
- 3) Kohlaufguß und Curcumapapier veränderten die Farbe zuerst, nachdem das Wasser fast bis zur Trockne eingekocht war. Dann wurde der erstere grün, das letztere braun; beides Kennzeichen von einem feuerbeständigen Kali, welches durch Kochung seiner Kohlensäure beraubt war. Mit der größten Wahrschein-

scheinlichkeit ließ sich hier auf das Daseyn des Natrons schließen, wie auch durch die weiter folgende Zergliederung bestätigt wurde.

- 4) Kochung des Wassers brachte eine lebhaftere Trübung desselben hervor. Der Niederschlag, welcher durch Filtration abgesondert werden konnte, war von einer ockergelben Farbe, gleich dem natürlichen Brunnenocker an der Quelle. Ich machte eine saturirte Auflösung von beidem in salzigter Säure, und schlug zuerst durch Blutlauge Eisen als Berlinerblau, dann durch Zuckersäure Kalkerde als zuckersauren Kalk, und darauf durch kohlen-saures Kali Talkerde aus demselben nieder. Diese drei Körper waren zuvor in dem Wasser durch aneignende Verwandtschaft der Kohlensäure aufgelöst, und fielen daraus nieder, sobald die letztere entweder durchs Kochen oder durchs Stehen an der Luft entwich.
- 5) Kalkwasser trübte das frische Elsterwasser sehr stark. Der Niederschlag wurde so lange wiederum aufgelöst, bis achtmal so viel concentrirtes Kalkwasser hinzu gesetzt wurde; ein Beweis, daß eine beträchtliche Menge freyer Kohlensäure in diesem Wasser enthalten ist.
- 6) Silberauflösung in Salpetersäure brachte augenblicklich eine lebhaftere Trübung von weißer Farbe, vor und nach dem Kochen des Wassers, her-

hervor. Der weiße Niederschlag veränderte sogleich im Sonnenlichte seine Farbe und wurde schwarz. Er war daher nichts anders als Silber, und zeigte von dem Daseyn einer gebundenen salzigten Säure. (Freye konnte es nicht seyn, da das gekochte Wasser die Lakmuspinktur nicht veränderte).

- 7) Salzigtsäure Schwererdenauflösung erzeugte sogleich einen häufigen Niederschlag von schwefelsaurer Schwererde, wodurch das Daseyn einer in den Mineralwasser gebundenen Schwefelsäure erpelslich wurde. Es entstand nun die Frage, ob diese beiden Säuren mit einer Erde, oder einem metallischen Kalk, oder mit Natron in dem Elsterwasser gebunden wären, und es wurden daher folgende Versuche unternommen:
- 8) Blutlauge brachte im frischen Elsterwasser, aber nicht im gekochten, einen Niederschlag von Berlinerblau hervor. Das Eisen ist also in demselben (s. Nr. 4) blos durch Kohlensäure aufgelöst, keineswegs aber mit der Schwefel- und salzigten Säure vereinigt.
- 9) Zuckersäure und zuckersaures Pflanzenalkali trübten beyde das frische Wasser, wenn es einige Zeit (verschlossen) mit jenen Reagentien gestanden hat, wodurch die Gegenwart der Kalkerde angezeigt wird. Nach der Kochung ist diese Eigenschaft verloren, mithin auch die Kalk

Kalkerbe, wie schon Nr. 4. zeigt, nur durch Kohlensäure in dem Wasser aufgelöst.

10) Kohlen-saures Kali trübt das gekochte Wasser gar nicht, wodurch ebenfalls bewiesen wird: daß weder Gyps noch Eisenvitriol, noch Bittersalz, noch salzsaures Kalk, oder Talk, noch salzsaures Eisen in diesem Mineralwasser aufgelöst sind.

11) Bleizucker-Auflösung wurde nun gebraucht, um das Natron zu erhalten, mit welchem die Schwefelsäure und salzige Säure in dem Wasser verbunden waren. Ich goß so lange zu einem Theile eingekochten Eßkwaßers von dieser Auflösung, als noch ein Niederschlag erfolgte. Bei dieser Zersetzung gehen die Schwefelsäure und salzige Säure an das Blei, und fallen mit demselben in Verbindung nieder. Das Natron hingegen vereinigt sich mit der Essigsäure und bleibt in der Flüssigkeit aufgelöst. Als ich daher die letztere von dem Niederschlage durchs Filtriren absonderte, sie durchs Abdampfen zur Trockne brachte, und dann so lange glühen ließ, bis alle Essigsäure verbrannt war, so fanden sich die unverkennbaren Spuren des Natrons, welches mit der Schwefelsäure und Salzsäure verbunden gewesen war; denn das zurückgebliebene Salz färbte nicht allein das Curcumapapier schnell braun, sondern gab auch mit der Salpetersäure würflichten Salpeter.

Alle diese Versuche bewiesen mir nun deutlich genug, daß die Bestandtheile des Eßkwaßers folgende seyen:

- a) Freye Kohlensäure.
- b) Kohlensaures Eisen.
- c) Kohlensaure Kalkerde.
- d) Kohlensaure Bittererde.
- e) Kohlensaures Natron.
- f) Schwefelsaures Natron.
- g) Salzaures Natron.
- h) Kieselerde.

Ich konnte nach diesen vorläufigen Prüfungen, durch welche ich alle Bestandtheile des Wassers glaubte entdeckt zu haben, nunmehr sicher zu der Bestimmung der Quantität selbst übergehen.

3) Zweite Reihe von Versuchen, durch welche die Quantität*) der Bestandtheile in dem Eßkwaßer bestimmt wurde.

Ehe ich die Beschreibung derjenigen Zergliederung vortrage, welche ich am 19. Junii 1799 an der

*) Da ich 1799 Hrn. Ktrwans neueste Tabellen noch nicht kannte, so werden vielleicht die Berechnungen der Menge der Bestandtheile etwas anders ausfallen, als wenn ich jene hätte nutzen können.

der Quelle zu Elster unternahm, wird es notwendig seyn, zuerst meine angewendete Zergliederungsmethode selbst, der größeren Bestimmtheit wegen, zu erwähnen.

Die Kohlensäure wurde durchs Kochen mit Beyhülfe des im Anhang beschriebenen pneumatischen Apparats entwickelt und gemessen. Uebrigens wurden die Niederschläge aus dem Wasser sorgfältig auf den Filteris gesammelt, genau bezeichnet, und nach meiner Rückkunft im Churfürstlichen chemischen Laboratoris nach vollkommener Trocknung gewogen. Da es sehr wahrscheinlich ist, daß alle Mineralwässer von Zeit zu Zeit die Quantität ihrer Bestandtheile ändern; je nachdem der chemische Proceß, bey welchem sie sich im Innern der Erde bilden, verschieden von statten geht, oder je nachdem mehr oder weniger unthätige Quell- oder andere Wasser Zufluß zu dem Mineralwasser haben, so hielt ich es für notwendig, mehrere vergleichende Versuche zu unternehmen. In Hinsicht auf den Gehalt der Kohlensäure wurde mir dieses um so leichter, als ich mit meinem neuen Apparate bequem, schnell und gewiß arbeiten konnte.

Folgendes sind nun die unternommenen Arbeiten, nebst deren Resultaten:

1) Gehalt des Elsterwassers an freyer Kohlen- säure.

1799 Junius.	Elsterwas- ser, 4 Ku- biz. P.	Gaben Kohlen- säure.	Bitte- rung.	Temperat. der Luft.
d. 18. Nachm. 2 Uhr.	— —	2,17	helle m. ab- wechseln- dem Reg.	Reaum. 11,° +0
d. 18. Abends 7 Uhr.	— —	2,12	heiter.	8,° +0
d. 19. Vorm. um 4 Uhr.	— —	2,18	heiter.	7,° +0
d. 19. Abends um 9 Uhr.	— —	3,0	Um 7 Uhr Regen auf und trübe.	12,° +
d. 20. Morg. um 6 Uhr.	— —	3,10	wolkigt.	10,° +
d. 20. Mitt. um 12 Uhr.	— —	3,1	ebenso.	13,° +
d. 20. Abends um 8 Uhr.	— —	2,16	ebenso.	13,° +

Im Durchschnitt enthalten 4 Kubitzoll = 3,1 Kubitzoll
Kohlensäure.

Aus dieser Tabelle ist also die Verschiedenheit
des kohlen-sauren Gehaltes schon hinlänglich zu ersehen,
und es würden bey der Prüfung eines jeden Mineral-
wassers dergleichen Wiederholungen von wesentlichem
Nutzen seyn.

Die nun folgende Bestimmung der festen Be-
standtheile des Elsterwassers ist nur zweymal unter-
nommen, theils wegen des zu vielen Zeitaufwandes,
welcher wiederholten Zergliederungen hätte müssen ge-
wid-

oldmet werden, theils weil es nicht wahrscheinlich ist, daß dieser Gehalt des Wassers so veränderlich seyn kann.

Die erste Reihe dieser Versuche, welche ich mit A bezeichnen will, wurde vom 19ten bis gegen den 21. Junius, und die zweyte B, vom 24sten bis gegen den 28sten desselben Monats unternommen.

2) Bestimmung der Menge des Glaubersalzes und Kochsalzes durch 3 Arbeiten.

a) Wurde 1 Pfund (= 32 Loth Eöllnische Mark) gekochtes abgeklärtes Eisterwasser mit salzsaurer Schwererdenauflösung, so lange als noch ein Niederschlag fiel, gemischt. Weil hier zugleich etwas kohlensaure Schwererde niederfallen konnte, so wurde der Niederschlag mit etwas Essigsäure digerirt, ausgesüßt, getrocknet und gewogen.

b) Wurde 1 Pfund dieses Wassers mit der gehörigen Menge Silberauflösung, welche des kohlensauren Natrons im Wasser wegen, mit Salpetersäure übersättigt war, vermischt und der Niederschlag von Hornsilber wohl ausgesüßt, getrocknet und gewogen.

c) Versetzte ich 1 Pfund gekochtes Eisterwasser so lange mit Bleyzuckerauflösung, als noch ein Niederschlag erfolgte. Die überstehende Flüssigkeit

wurde bis zur Trockne abgedampft, im silbernen Tiegel geglühet und gewogen. Es war, wie schon oben angemerkt wurde, Natron.

Der Schwerspath vom ersten Ver-

such A wog	10,52 Gran.
Der Schwerspath von B wog	10,49 Gr.
Das Hornsilber von A wog	19,70 Gr.
Das Hornsilber von B wog	19,64 Gr.
Das Mineralkali von A wog	12,20 Gr.
Das Mineralkali von B wog	12,20 Gr.

Minhin enthielt 1 Pfund Eisterrwasser:

Nach dem Versuch A, Glaubersalz	25,0 Gran.
und Kochsalz	13,50 Gr.
Nach dem Versuch B, Glaubersalz	24,89 Gr.
Kochsalz	13,42 Gr.

3) Gewichtsbestimmung des Eisenkalks, der Kalk- und Talkerde, nebst der noch anhängenden Kohlen Säure durch mehrere Arbeiten.

- a) Zwanzig Pfund Eisterrwasser wurden nach und nach eingekocht, wobei eine immer stärker werdende Trübung erfolgte. Nachdem diese Menge bis etwa auf 2 Pfunde eingedampft war, seihete ich sie durch und sammelte den Niederschlag sorgfältig auf einem Filter, so wie die Flüssigkeit noch zu einem andernweilen Behufe aufbewahrt wurde.

b) Da

b) Da ich wußte, daß der erhaltene Niederschlag aus Eisenkalk, Zink- und Kalkerde bestand, welchem noch ein Theil Kohlensäure anhängt, so brachte ich denselben, nach vorhergegangener Austrocknung, in eine kleine Glasretorte und entwickelte durch Einwirkung des Feuers noch 19 Kubitzoll Kohlensäure.

c) Der ausgeglühete Rückstand wurde in derselben Retorte sogleich durch Behülfe der Wärme in reiner Salzsäure aufgelöst, woben 15,00 Gran Kieseelerde zurück blieben.

d) Die safrangelbe Auflösung wurde mit ägendem Ammoniak versetzt, und nach der Erwärmung durchgeseiht. Nach der Glühung des getrockneten Präcipitats erhielt ich 37,00 Gran reinen Eisenkalk.

e) Die Flüssigkeit, aus welcher das Eisen geschieden war, vermischte ich darauf mit zuckerfaurem Kali. Der gesammelte Niederschlag wog nach dem Trocknen und Glühen 25,00 Gran und war reine Kalkerde.

f) Endlich wurde die letzte von dem zuckerfauren Kali getrennte Flüssigkeit mit kohlensaurem Kali

vereinigt, und dadurch die Lasterde gefällt, welche nach der Trocknung und Glühung 10,00 Gran wog. Das Resultat sämtlicher Versuche zeigt nun in einem Pfunde Elsterwasser folgende Bestandtheile:

Nach dem Versuch A, Eisen 1,85 Gran.

„ „ „ B, „ 1,80 Gr.

Nach dem Versuch A, Kalkerde, 1,25 Gr.

„ „ „ B, „ 1,24 Gr.

Nach dem Versuch A, Bittererde 0,50 Gr.

„ „ „ B, „ 0,51 Gr.

Nach dem Versuch A, anhan-

gende Kohlensäure 19,0 Kubikzoll.

Nach dem Versuch B, anhan-

gende Kohlensäure 21,3 Kubikzoll.

Vermöge des Versuches A, Kieselerde 0,75 Gr.

„ „ „ B, „ 0,69 Gr.

4) Gewichtsbestimmung des kohlensäuregesäuerten Natrons.

Die Kohlensäure entweicht von dem Natron erst zum Theil bey einer anhaltenden Siedung. Dieses, und die verhältnißmäßig geringe Menge desselben im Elsterwasser macht, daß die Veränderung der Cur-

cuma

matinktur und andre Reagentien erst bemerkt wird, wenn das Wasser fast bis zur Trockne eingedocht ist. Um indessen auch die Quantität dieser Substanz genau zu bestimmen, wurde derjenige Theil des Elsterwassers, welcher bey 3) a) von 20 auf 2 Pfund ingedampft und filtrirt war, vollends bis ganz zur Trockne in einer porzellanern Schale abgedampft. Das trockne Salz bestand nunmehr aus Glaubersalz, Rochsalz und kohlensäurem Natron. Ich löste es in einem genau tarirten Gläschen in einer eben hinreichenden Menge Wasser auf, und bemerkte die Grane Schwefelsäure, welche zu der vollkommenen Sättigung des Natrons nöthig waren. Es giengen 30,15 Gran auf. Dieselbe Menge von Schwefelsäure verdünnte ich mit Wasser und sättigte sie umgedreht mit reinem an der Luft verwelteten Natron. Hierzu giengen 50 Gran auf. Eine gleiche Menge eines solchen Natrons konnte ich also in 20 lb. Elsterwasser, oder in einem Pfunde 2,5 Gran annehmen. Funfzig Gran des von mir zur Sättigung der Schwefelsäure angewendeten Natrons erforderten, um in 20 lb. Wasser ganz saturirt zu werden, 50 Gran Kohlensäure. Es wird also nicht viel gefehlt seyn, wenn wir auf 1 lb. Elsterwasser 5 Gran kohlensaures Natron rechnen.

Nach allen diesen Versuchen finden sich folgende Bestandtheile in dem untersuchten Wasser

Kohlensäure in 100 franz. Cubitzollen Wasser	
zum Theil freye, zum Theil aus den Erden	
dem Eiskalt	76,3 C. 2
Glaubersalz in 1 lb.	25,00 Gran
Kochsalz	13,50
Kohlensaures Natron	5,00
Kohlengesäuertes Eisen	1,85
Kohlengesäuerte Kalkerde	1,25
Kohlengesäuerte Talkerde	0,50
Nickelerde	0,75

Eine umständliche Anleitung zu der Verglebung der Mineralwässer findet man in Hrn. Kriewand S. 134 von mir angeführten vortreflichen Werke.

Berichtigungen.

- S. 1. Z. 1. Beschäftigungen statt Beschäftigung
 „ 4. „ 1. Classification st. Anordnung
 „ 6. „ 2. jener Kenntnisse st. an jener Kenntnisse
 „ 11. „ 10. Destillirgeräthschaften st. Destillirgeräthschaft
 „ 12. „ 5. v. u. ausgefäßtes st. ausgefäßtes
 „ 18. „ 8. v. u. Tiegel st. Kiegel
 „ 20. „ 12. durch das angewendete st. das angewendete
 „ 20. „ 8. v. u. Körpern st. Körper
 „ 21. „ 16. Trocknen st. Trocken
 „ 22. „ 21. ihn st. ihnen
 „ 59. In den daselbst befindlichen und allen folgenden ähnlichen
 Tabellen soll die Ueberschrift der Columnen heißen:
 Specifisches Gewicht. Gehalt an wahrer Säure
 in 100. statt: d. spec. von 100; Gehalt an wahrer
 Säure.
- S. 63. Z. 7. Wolken st. Mollen
 „ 77. „ 11. v. u. gelinde zum st. zum gelinde
 „ 83. „ 3. v. u. ausgeglüheteres st. ausgeglüheterem
 „ 95. „ 1. v. u. tritt st. trift
 „ 96. „ 12. fallen st. fassen
 „ 145. „ 8 und 9. v. u. tafelfartige an st. tafelfartigean
 „ 157. „ 5. schmalteblau st. schmalte blau
 „ 193. „ 15. l. so wie einfache mit Reagentien prüfen kann,
 versteht sich von selbst
 „ 202. „ 14. etwas st. etwas
 „ 214. „ 2. l. 0,010 st. 0,019
 „ 248. „ 2. v. u. 101 st. 111
 „ 322. „ 1. schlage man st. man schlage



N a t r ä g e
zum
Handbuche
zur
Chemischen Analyse
der
Mineralkörper.

Von
W. A. Lampadius,
Königl. Sächf. Bergcommissionsrath, Professor der Chemie
und Hüttenkunde, Oberhüttenamtsassessor, auch
mehrer gelehrten Gesellschaften
Mitglied.

Freyberg, 1818.
in der Craz- und Gerlach'schen Buchhandlung.

1. Mineralogy, Chemical

SMTD

Vorrede.

Folgende Nachträge sollen die Besitzer meines Handbuches zur chemischen Analyse der Mineralkörper mit den bedeutenden Fortschritten der Chemie seit der Erscheinung dieser Elementarschrift im Gebiete der chemischen Zergliederung mineralischer Substanzen bekannt machen.

Manche neuere Erfahrungen in Hinsicht der Zubereitung der Reagentien sowohl, als auch in Hinsicht der Auffindung verschiedener sicherer und kürzerer Scheidungsmethoden, wurden während der jährlichen practischen Curse der analytischen Chemie im hiesigen Laboratorio gemacht, und andere verdanken wir den Bemühungen eines Klaproth, Vauquelin u. a. m. Diese hier nachzuholen und den Besitzern meines oben gedachten Handbuches mitzutheilen, wurde nothwendig.

Diejenigen unserer Studirenden, welche sich bey mir jährlich der analytischen Praxis widmen, werden

durch diese Mittheilung nun ebenfalls eine Erleichterung bey ihren Arbeiten finden, so wie ich hoffe, daß auch den frühern Besizern des Handbuchs die Gelegenheit, sich durch den Ankauf dieser Nachträge mit den neuern Erfahrungen bekannt zu machen, nicht unangenehm seyn werde.

Freyberg, im Märzmonat 1818.

Wilhelm August Lampadius.

Nachträge zur Einleitung.

Zu S. 12. S. 13.

Geräthschaften zur Analyse.

- 14) Eine kleine bequeme und sehr empfindliche Hebelwaage ohne Gewicht zu gebrauchen, habe ich im ersten Theile meiner neuern Erfahrungen im Gebiete der Chemie und Hüttenkunde, Weimar 1817., beschrieben und abgebildet. Sie dient mir vorzüglich um kleine Stüchchen der vor dem Löthrohre zu untersuchenden Fossilien vor und nach dem Schmelzen zu wiegen.
- 15) Ein Apparat, um die höchste Temperatur durch gemeinschaftliche Einwirkung des Sauer- und Wasserstoffgases zu erregen. Von dieser Vorrichtung wird weiter unten umständlicher gesprochen werden.

Zu S. 40.

Die Analytiker.

Allen, d'Aubuisson, Beaumiere, Berzelius, Bigot, Bonboissin, Brugnatelli, Bucholz, da
Ca-

Samara, Chenevix, Clement, Cordier, Dady, Desormes, Dbbereiner, Drappier, Eckberg, Einhof, Fabricius, Fordyce, Frascati, Gay Lussac, Gehlen, Gillet Laumont, Gimbernath, Gmelin, (Leopold) Godon, Guentreau, Hausmann, Hisinger, Howard, Hutton, John, Kennedy, Kidd, Laugier, Lichtenberg j., Monheim, de Morogues, Panzenberg, Pearson, Pevy's, Pfaff, Quist, Raspe, Schaub, Smithson, Schönbauer, Schuhmacher, Simon, Strömeier, Tafsaert, Tennant, Thier, Thénard, Vogel, Vogelmann, Wollaston.

Zu S. 41.

Von Schriften, die Analyse der Mineralkörper betreffend, sind außer denen bis S. 50. noch folgende zu empfehlen:

Fabricius Anleitung zur Chemischen Analyse unorganischer Naturkörper. Kiel 1810. Dieses kleine Werk wird mit Nutzen von jedem angehenden Analytiker zu lesen seyn.

Klaproth's Vorträge etc., Bd. III. IV. V. und IV.

Schönbauer's neue analytische Methode, die Mineralien und ihre Bestandtheile richtig zu bestimmen. Wien 1805.

Anleitung zur Chemischen Analyse, nach Thénard's Handbuch der theoretischen und practischen Chemie, a. d. Franz. von Trommsdorff. Esfurt

furt 1817. Dieses letztere Werk, obgleich nicht ausschließlich der Analyse der Mineralkörper gewidmet, enthält doch so viel Belehrendes über die Erkennungsmittel der Bestandtheile des anorganischen Reiches, daß es dem angehenden Analytiker von dem größten Nutzen seyn wird, dasselbe genau zu studiren.

Bogelmann von den chemischen Kennzeichen der Bestandtheile der Mineralien. Bamberg 1805.

Nachträge zum ersten Theil. Von der Zubereitung der Reagentien.

Zu S. 49.

Salpetersäure.

Gewöhnlich bereite ich mir die Salpetersäure selbst aus käuflichem guten Salpeter auf folgende Art: ich löse denselben in 3 Theilen kochendem Wasser auf und lasse ihn krystallisiren. Die erhaltenen Krystalle werden wieder in eben so viel kochendem Wasser aufgelöst, und die Solution wird noch heiß mit salpetersaurer Silberauflösung so lange versetzt, bis sich kein Hornsilber mehr niederschlägt. Bey gutem Salpeter beträgt dieser Niederschlag nicht viel; er wird noch heiß abfiltrirt, und nach S. 116. durch die Amalgamation, oder nach Wenzels Methode durch Schmelzung mit Kali, reducirt. Die abfiltrirte Salpeterauflösung wird in einem flachen verzinnnten Kupfertessel bis zur Trockne eingeraucht. Den so erhaltenen salzsäurefreyen Salpeter zerlege ich durch die Destillation vermittelst weißer Schwefelsäure. 4 lb. Salpeter mit 2 lb. Schwefelsäure und 1 lb. Wasser in die Retorte gebracht, und 1 lb. Was-
ser

se in die Vorlage geschlagen, geben 4 lb. einer schönen reinen Säure vor ohngefähr 1,400 specifischem Gewicht, wie sie in den meisten Fällen bey der Analyse am anwendbarsten ist. Für einige besondere Fälle kann man sich auch rauchende Salpetersäure zur Hand stellen.

Zu S. 56. S. 71.

Salzsäure.

Noch leichter und sicherer reinige ich jetzt die künftige Salzsäure dadurch, daß ich sie über $\frac{1}{2}$ ihres Gewichtes Kochsalz und $\frac{1}{8}$ ihres Gewichtes Kohlenstaub abziehe. Auf diese Weise behandelt wird die Salzsäure völlig klar und frey von Eisenoryd und Schwefelsäure. Das Eisenoryd bringt bey diesem Proceß höchst wahrscheinlich nur mechanisch in die Kohle ein. Wegen ihres reinen Geschmacks eignet sich die so gereinigte Säure auch sehr gut zur Bereitung künstlicher Mineralwässer.

Zu S. 64. S. 77.

Phosphorsäure.

Statt des Königswassers kann man eben so gut rauchende Salpetersäure gebrauchen. Das Eintragen des Phosphors in die Säure muß sehr vorsichtig geschehen, weil sonst leicht eine Entzündung desselben erfolgt. Wo man, wie hier zu Freyberg, leicht Grünbleyerz wohlfeil haben kann, scheldet man aus die-

fern die Phosphorsäure auf folgende Art: Man über-
gießt in einer Glasretorte 1 lb. Erzpulver mit $\frac{1}{2}$ lb.
Schwefelsäure, und erhitzt das Gemenge so lange,
bis es völlig trocken wird. Es geht die Salzsäure
des Erzes, nebst einem Theile nicht gebundener Schwo-
felsäure in die Vorlage über. Der Rückstand in der
Retorte wird mit Wasser völlig aufgeweicht und fil-
trirt. Die durchfließende Säure sättigt man mit
kohlensaurem Ammoniak und filtrirt sie; es sondert
sich hierbei etwas grünlichweißes Pulver*) ab. Das
phosphorsaure Ammoniak wird bis zur Trockne einge-
dampft und in einem Platintiegel bis zur Säure aus-
geschmolzen.

Zu §. 72.

Essigsäure.

In neuern Zeiten erhält man aus den chemischen
Fabriken, wie z. B. aus der bey Zwickau gelegenen,
einen guten Acetum concentratum durch den Han-
del. Man darf diesen nur über $\frac{1}{10}$ seines Gewichtes
Weyzucker nochmals abziehen, um ihn von der zu-
weilen noch mit ihm vermischten Schwefelsäure zu
reinigen. Gut gereinigte Holzsäure, deren Reini-
gungsmethode ich an einem andern Orte angeben
werde, kann die Stelle der Essigsäure ebenfalls
vertreten.

Zu

*) Neuere Versuche zeigten mir einen Nickelgehalt
in demselben.

Gallussäure.

Die hier beschriebene Methode liefert nach dem damaligen Zustande unsrer Kenntnisse keine reine, sondern eine mit Gerbestoff und Extractivstoff vermischte Gallussäure. Soll der Gehalt der Galläpfel nur als Reagens auf Metalloxyde in Flüssigkeiten gebraucht werden, so ist es hinreichend, sie gröblich zu zerstoßen und aus ihnen ein kräftiges Infusum zu bereiten. Sonst werden die in den adstringirenden Vegetabilien mit einander gewöhnlich in Verbindung vorkommenden zwei Substanzen, die Gallussäure und der Gerbestoff, nach den besten Vorschriften auf folgende Art bereitet.

Darstellung der Gallussäure nach Berzelius.

Es wird ein concentrirter Aufguß von Galläpfeln eine Zeit lang der freien Luft ausgesetzt, während welcher Zeit sich allmählich kleine Krystalle in der eingedickten Flüssigkeit absetzen. Diese Krystalle werden in Wasser aufgelöst und abermals zum Krystallisiren gebracht. Die nun erhaltenen Krystalle erhitzt man mäßig in einer Glasretorte, so geht zuerst etwas Wasser über, sodann sublimirt sich die Gallussäure in farblosen kleinen Krystallen von bitterlichem Geschmack. Sie löst sich leicht im Wasser auf und schwärzt die Eisensolutionen. In der Retorte bleibt Gerbestoff zurück.

Dar.

Darstellung des Gerbestoffes nach Berzelius und Davy

Es wird ein kaltes Gallusinfusum so lange mit Ammoniak versetzt, bis die Mischung nicht mehr sauer reagirt, aber kein freyes Ammoniak enthält. Die neutralisirte Flüssigkeit wird mit salzsaurer Schwefelerde vermischt, so lange als noch ein Niederschlag erfolgt, welcher abfiltrirt und mit warmem Wasser edulcorirt wird. Da gallusaurer Daryt auflöslich, gerbestoffhaltiger aber unauflöslich ist, so bleibt letzterer auf dem Filter zurück, und kann durch Schwefelsäure zersetzt werden. Auch kann man nach Davy den Gerbestoff sehr rein aus Weintraubenkörnern, mittelst einer reinen Zeimauflösung (Hansenblasenleim) fällen. S. Davy's Elemente der Agriculturchemie.

34 S. 84. S. 92.

Blausäure.

Das beste blausaure Reagens bleibt immer das eisenhaltige blausaure Kalk, dessen Bereitungsart auf verschiedene Weisen angegeben wird. Nach J. v. Zttner, s. Journal für Chemie und Physik, Band III. S. 549. bis 597., erhält man reines pulverförmiges Berlinerblau mit der nöthigen Menge Wasser bis zum Sieden, und trägt so lange ägendes Kalkmehl ein, bis die blaue Farbe der Masse verschwunden ist. Nach der Filtration wird die erhaltene gelbe Lauge, wenn sie noch etwas Kalk enthalten sollte,

4 bis 5 Tage der Einwirkung der Luft ausgesetzt, wo der Kalkgehalt als kohlensaurer Kalk sich präcipitirt. Hierauf wird die Lauge mit kohlensaurem Kali zerlegt, bis zum Sieden erhitzt, und der niedergeschlagene kohlensaure Kalk abfiltrirt. Das Filtrat wird langsam eingedunstet und krystallisirt. Nach eben diesem Chemiker enthalten 100 Theile dieses eisenhaltigen blausauren Kalis 11 Blausäure, 39 Kalk, 38 blausaures Eisen (mit 17 schwarzem Eisenoryd) und 12 Wasser.

Da man jetzt aus chemischen Fabriken ein eisenhaltiges blausaures Kali unter dem Namen Kali zooicum leicht in Menge erhalten kann, so bediene ich mich desselben nach folgender Reinigung als Reagens. Ich löse $\frac{1}{2}$ lb. desselben in 2 lb. siedendem Wasser auf, setze der Solution 1 Unze mit etwas Wasser verdünnte Schwefelsäure hinzu, und lasse das Gemisch einige Stunden digeriren. Hierdurch schlägt sich eine ziemliche Menge blausaures Eisen nieder, welches abfiltrirt wird. Aus der erhaltenen Flüssigkeit schlage ich durch schwefelsaures Kupfer blausaures Kupfer nieder, und zerlege dasselbe noch frucht nach gehöriger Ausfällung durch reine Aetzlauge. Die so erhaltene Mutterlauge erhält noch etwas schwefelsaures Kali, welches ihr durch Hinzusetzung von effigsaurer Schwererde entzogen wird. Dampft man nun die gereinigte Lauge ein, so schließt nach ihrer Abkühlung ein möglichst eisenfreies blausaures Kali an, und das effigsaure Kali bleibt in der Flüssigkeit.

3u

Zu S. 94.

Bernsteinsäure.

In den neuern Zeiten hat der verewigte Klaproth noch das bernsteinsäure Kali als Niederschlagungsmittel des Eisenoxyds bey manchen Analysen eingeführt, daher man sich auch dieses Reagens, so wie die Bernsteinsäure selbst, als ein Unterscheidungsmitel des Baryts vom Strontian (s. Schweigger's Journal B. IX. S. 177.) bereiten muß. Man nimmt einige Pfunde künstlichen geraspelten Bernstein in eine lebdene Retorte, und destillirt von diesen so lange in einige Pfunde Wasser der Vorlage über, als noch Rauch und Tropfen übergehen. Nach beendigter Destillation schlägt man den Retortenhals ab, und wäscht die in demselben noch anhängende ölichte Säure mit siedendem Wasser aus. Sämmtliche Flüssigkeit wird durch ein feuchtes Filtrum gelassen, so bleibt das Bernsteinöl zurück. Das ölichte bernsteinsäure Wasser wird eingedampft und krystallisirt. Durch einige wiederholte Auflösungen und Krystallisationen, oder nach Berzelius durch eine gelinde Sublimation, wird die zuerst erhaltene Säure noch mehr gereinigt und theils in diesem Zustande, theils mit Kali gesättigt, aufbewahrt.

Benzoesäure.

Auch die benzoesauren Salzen sind als Hülfsmittel, das Eisen von Mangan zu scheiden, in neuern Zeiten eingeführt worden, indem diese Salze das Eisen

feroxyd aus Mineralsäuren als unauf lösliches benzoesaures Eisen fällen und das Mangan aufgelöst lassen. — Nach Slierssen (s. Berliner Jahrbuch der Pharmacie, 1806.) kocht man 1 lb. Benzoe harzpulver mit $1\frac{1}{2}$ Unzen kohlengesäuertem Kali und dem nöthigen Wasser ohngefähr eine Stunde lang; allmählich sinket das Harz in einen Klumpen zusammen; man nimmt diesen aus der Flüssigkeit, zerreibt ihn nach dem Erkalten, und kocht das Pulver vom Neuen mit derselben Lauge. Diese letzte Operation wird noch einige Male wiederholt und darauf die Lauge heiß abfiltrirt; es wird derselben so viel Schwefelsäure hinzugefügt, bis sie merklich sauer schmeckt; in der Kälte setzt sie darauf weiße Benzoesäure in feinen Blättern ab. Ich erhielt auf diese Weise aus 1 lb. Bernsteinharz 2 Unzen 3 Drachmen der genannten Säure, welche theils in dem krystallisirten Zustande, theils mit Kali gesättigt, als Solution aufbewahrt wird.

Zu §. 91. C. 98.

Aetzkali.

Nach Berthollet (s. Journal de Physique T. 28. p. 401.) wird die bis zur Honigsdicke eingekochte Aetzlauge (aus gereinigter Pottasche bereitet) mit dem drittem Theile ihres Gewichtes Alcohol vermischt, und das Gemische einmal aufgekocht. Nach etwa 24 stündigen Stehen sondern sich zwei Schichten von Flüssigkeit ab; die obere bräunliche enthält Weingeist und Aetzkali, die untere aber die fremdartigen Bestand.

Standtheile des angewendeten Kalis im Wasser auflöst und zum Theil niedergeschlagen. Die Alkoholsolution wird in einem silbernen oder blanken eisernen Gefäß erhitzt, und so weit eingedunstet, bis sich eine schwarze kohlige Rinde auf der Oberfläche bildet. Hierauf gießt man sie in ein blankes Eisengefäß aus, und findet, daß sie zu weißem festen Kali gerinnt.

Zu §. 105. S. 106.

Kalkerde.

Gebrannter Carrarischer Marmor oder gepulverter und calcinirter reiner Kalkspath, beyde leisten die Dienste einer reinen Kalkerde als chemisches Reagens.

Zu §. 108. S. 109.

Schwererde.

Mein jetziges Verfahren, die Schwererde zu bereiten, ist einfacher und wohlfeiler. Man nimmt 6 Unzen Schwefelspathpulver und 1 Unze Kohlenstaub, vermengt beyde, und übergiebt das Gemenge in einem gut lutirten hessischen Schmelzriegel der Wirkung eines zweyständigen Windofenfeuers. Nach Erhaltung des Gefäßes mit seinem Inhalte wird letzterer zerrieben und auf einem Filtro mit siedendem Wasser ausgelaugt; es fließt Schwefelbaryt mit etwas freyer Schwererde in Wasser aufgelöst durch das Filtrum, und Kohlenpulver nebst etwas unzerseßtem Schwefelspath verbleiben im Filtro. Die weingelbe Flüssigkeit

Flüssigkeit wird mit kohlensaurem Ammoniak so lange, als noch Niederschlag erfolgt, vermischt. Durch Vertauschung der Bestandtheile fällt kohlensaurer Baryt nieder, und Schwefelammoniak bleibt aufgelöst; letzteres filtrirt man ab und bewahrt es als Reagens, statt dem S. 133. beschriebenen Präparat, in wohl verschlossenen Glaschen auf. Nach völliger Ausfällung des kohlensauren Baryts und dessen Abtrocknung wird derselbe mit $\frac{1}{2}$ Kohlenstaub gemengt, wiederum 2 Stunden calcinirt. Laugt man das Calcinat mit siedendem Wasser aus, so erhält man eine sehr starke Aegbaryslauge, aus welcher in der Kälte häufige Barythydratkristallen anschließen. Es versteht sich, daß, um Barytsalze aus dem kohlensauren Baryt zu verfertigen, dessen Calcination mit Kohlenstaub nicht vonnöthen ist.

Die kohlensaure Strontianerde so wie das Strontianwasser können aus Cölestin (z. B. aus den bey Jena sich findenden) eben so bereitet werden (s. meine neuen Erfahrungen im Gebiete der Chemie und Hüttenkunde, 2 Theile, 1816. und 17.)

Zu S. 114.

Thonerde.

Seit einigen Jahren bewerkstellige ich die Reinigung des Alauns vom Eisen auf eine einfachere Art dadurch, daß ich $\frac{1}{4}$ lb. Alaun in 3 Theilen kochendem Wasser auflöse, und diese Auflösung so lange in der Kälte stets umrühre, bis der Alaun größtentheils als

Lamp. Nachtr. 3. anal. Chem.

B

ein

ein Haufwerk von kleinen Krystallen (Alaunmehl) niedergefallen ist; dieses Alaunmehl wird mit kaltem Wasser ausgewaschen und getrocknet. Durch Auflösung dieses Mehles in der nöthigen Wassermenge und Befegung der Solution durch Aegammoniak erhält man eisenfreye Thonerde.

Zu §. 129. S. 122.

Zinn.

Noch leichter reinigt man das Zinn durch Auflösung desselben in starker Salzsäure. Arsenik, Schwefel und Kupfer bleiben unaufgelöst zurück. Enthält die Auflösung etwas Blei, so wird dieses durch Schwefelsäure niedergeschlagen. Die reine Zinnsolution wird durch Zinnmetall zerlegt, und das niedergeschlagene Zinn wird ausgewaschen und aufbewahrt.

Zu §. 134.

Mittelsalze.

Salzsaures Gold (Gold in Königswasser),
Salzsaures Platin,
Schwefelsaures Kali und Natron,
Bernsteinsaures Kali, Natron und Ammoniak,
Benzoesaure Alkalien,
Chromsaures Kali.

Zu S. 135.

Das mit Schwefelwasserstoff gesättigte reine Wasser dient oft als Reagens der Metalle.

Nachträge zum zweyten Theil. Von den charakterisirenden chemischen Kennzeichen der Bestandtheile mineralischer Körper.

Zu §. 156.

Erden.

Erhält man bey einer Analyse einen Niederschlag von weißer Farbe und schleimichter Consistenz durch kohlengesäuertes Kali, oder bietet sich sonst zur Zergliederung ein weißes in Wasser unauflösliches geschmackloses Pulver dar, so schließt man, es sey eine Erde oder eins der weißen Metalloxyde. Die letztern sind: das Bley-, Zinn-, Zink-, Wismuth-, Spießglanz- und Telluroxyd. Silber- und Quecksilberoxyd fallen mit Kohlensäure ganz gesättigt, so wie auch das Titom und Cereroryd unter gewissen Umständen weiß nieder. Nun werden aber Bley-, Zinn-, Wismuth-, Tellur-, Silber- und Quecksilberlösungen durch Schwefelwasserstoff oder Schwefelwasserstoff-Kalken sogleich schwarz oder braun gefärbt, welches keiner Erdenlösung widerspricht.

B 2

Zink.

Zinkoryd (und keine der Erden) löset sich im ägenden Ammoniak auf. Titan wird durch Gallusaufguß aus Säuren ziegelroth gefällt, und Cereroryd wird durch Trocknen und Glühen rothbraun. Indem man also die hier genannten Kennzeichen gewisser Metalloryde vor Augen hat und sie gehörig anwendet, löset es sich bald bestimmen, ob man es mit einer Erde zu thun habe. Weiße Pulver, die sich nicht in Säuren auflösen lassen, wird man nicht unbedingt für Kiesel Erde halten. Es können im Wasser unauflösliche Verbindungen von Erden oder Metalloryden mit Säuren, z. B. schwefelsaurer Baryt, phosphorsaures Blei und dergleichen, seyn. Dergleichen Pulver müssen mit dem dreysfachen ihres Gewichtes kohlengeäuerten Kalks im silbernen oder Platintiegel geglähet, mit Wasser aufgeweicht, und auf das Filtrum gebracht werden. Der Rückstand auf dem Filtrum wird sich nun als kohlensaures Metalloryd zu erkennen geben.

Zu §. 157. S. 146.

Das Auffinden einer jeden Erde insbesondere wird folgendermaassen sehr erleichtert: Man glühet die Erde im Kohlentiegel; zeigt sie nach diesem Alkalität, so ist sie eine der Erden 5) 6) 7) oder 8); löset sie sich durch Kochen in Aetzlaug und nach Glühung des Eingekochten mit dem Kalk in Wasser auf, so muß sie eine der Erden 1) 2) oder 3) seyn; zeigt sie sich nach dem Glühen weder alkalisch noch in Aetzkalk auflöslich, so muß es Zirkon- oder Yttererde seyn.

Der

Der Niederschlag, welchen die Schwefelsäure mit der salzsauren Kalkerde bildet, ist im siedenden Wasser wieder aufzulösen; jene mit Baryt- oder Strontiansolution aber sind unauflöslich. Salzsaure Barytsolution wird durch bernsteinsaures Kali, salzsaure Strontiansolution aber durch dieses Hülfsmittel nicht getrübt; salzsaure Zalkerde wird weder durch Schwefelsäure noch durch zuckersaures Kali gefällt. Zirkonerde in Salpeter- und Salzsaure aufgelöst giebt Salze von einem sehr zusammenziehenden Geschmack, und löset sich nach neuern Erfahrungen auch wie die Ytter- und Beryllerde im kohlensauren Ammoniak, aber nicht wie die letztere in Aeskali, auf. Eine concentrirte Solution von salpetersaurem Zirkon wird durch Schwefelsäure präcipitirt.

- 9) Yttererde. Die Natur derselben ist nun durch Eckberg, Wauquellin und Klaproth genauer bestimmt worden (s. Scherers allgemeines Journal der Chemie, Bd. IX. S. 597.; Annales de Chemie, T. 35. S. 143; Klaproths o. a. Beiträge, Bd. III. S. 52. Sie ist weder alkalisch noch in den Aeskalien auflöslich, wird aber gleich der Zirkon- und Beryllerde von dem kohlensauren Ammoniak aufgenommen. Von ersterer unterscheidet sie sich unter andern durch das Verhalten gegen die Schwefelsäure, mit welcher sie ein krystallisirbares in 30 bis 40 Theilen Wasser auflösliches Salz bildet, und von der Beryllerde durch Unauflöslichkeit in dem Aeskali. Sie wird
durch

durch blausaures Kali so wie durch Gallussäure, aber nicht durch Schwefelwasserstoff-Wasser, aus den Säuren gefällt.

Zu §. 159. S. 148.

Kalien.

Nach Klaproth ist folgendes Verfahren das sicherste, Kali und Natron aus den erdigen Fossilien zu scheiden: a) Das gepulverte Fossil wird mit dem vierfachen seines Gewichtes salpetersaurem Baryt gemengt und im Porzellan- oder Platiniegel geglähet, wobei die Masse in einen dicken Fluss geräth. b) Die erkaltete Masse wird mit Wasser aufgeweicht und mit Salzsäure aufgelöst; c) diese Auflösung wird auf einer Abdampfschaale in das Sandbad gebracht, und mit so viel Schwefelsäure versetzt, daß alle Schwererde gefällt wird, und noch etwas von der Schwefelsäure vormaltet. Die Abdampfung wird fortgesetzt, bis alle Salzsäure ausgetrieben ist und die ganze Masse mäßig trocken ist. d) Die trockne Masse wird in Wasser aufgelöst und filtrirt; hierdurch scheidet sich die Kieselerde des Fossils, so wie der schwefelsaure Baryt ab. e) In das Filtrat wird so lange kohlensaures Ammoniak gegossen, bis alles in demselben aufgelösete erdige und metallische gefällt ist; hierauf erfolgt abermals Filtration. f) Die abfiltrirte Flüssigkeit wird zur Trockne eingedampft, und das dadurch erhaltene Salz wird so lange im Platiniegel erhitzt, bis alles schwefelsaure Ammoniak verflüchtigt ist. g) Der in dem Iiegel zurückbleibende feuerbe-

stän-

ständige Salztheil ist nun schwefelsaures Kali oder schwefelsaures Natron; er wird durch essigsaures Blei- oder essigsauren Baryt auf dem Wege doppelter Wahlverwandschaft zerlegt, und nach völliger Zersetzung filtrirt. h) Endlich dampft man die essigsaure Kali- oder Natronsolution zur Trockne ein, calcinirt das Salz bis zu einer kohlichten Masse, aus welcher man den Gehalt an kohlengefäuertem Natron durch Wasser auslaugen und dessen Gewicht weiter bestimmen kann. Bey leicht in Säuren auflösblichen Fossilien kann sogleich die Schwefelsäure zur Aufschließung derselben und Ausziehung des Kali- oder Natrongehaltes angewandt werden. Die abfiltrirte Solution wird nun, wie von e) bis h) gezeigt ist, behandelt. Enthält ein Fossil Kali und Natron in Verbindung, so muß man das durch das Experiment h) erhaltene Educt in Schwefelsäure auflösen und das dadurch gebildete schwefelsaure Kali und Natron durch Krystallisation trennen.

Zu §. 161.

Säuren.

ad 1) Da noch einige andere Säuren mit der salz- und essigsauren Schwererde einen Niederschlag geben, so kann man erst sicher seyn, daß man es mit Schwefelsäure zu thun habe, wenn das getrocknete Präcipitat mit $\frac{1}{4}$ Kohlenstaub vermengt und in einem Tiegel geglähet sich in Schwefelbaryt umändert.

ad 2) Die schweflichte Säure zeichnet sich durch einen stechenden eigenthümlichen Geruch aus.

Der

Der Niederschlag, welchen sie mit Kalkerde giebt, ist in Salpetersäure auflöslich, und bey dieser Auflösung entweicht schwefelichsaures Gas.

ad 5) Flußspath, Kryptolith und andere dergleichen Fossilien, welche flusssäuren Kalk oder flusssäures Natron enthalten, werden gepulvert, und mit der Hälfte ihres Gewichtes Schwefelsäure nebst ein wenig Wasser gemengt auf das Glas gestrichen, wodurch schon Flusssäure frey wird und auf das Glas wirkt; ist hingegen diese Säure wie im Topas und schörlartigen Beryll an Kiesel- und Thonerde gebunden, so muß man das gepulverte Fossil zuvor mit einem Uebermaß von Kali schmelzen, und nun die Flusssäure in dem Kali auffuchen. Es wird nemlich die geschmolzene Masse aufgeweicht, mit Essigsäure genau neutralisirt, und nach einiger Erwärmung die Kiesel-erde abfiltrirt; das Filtrat wird durch Verdampfung zur Trockne gebracht, und nun wird das trockne Salz gleich dem Flußspath behandelt.

ad 6) Die Phosphorsäure präcipitirt die Auflösung des salpetersauren Quecksilberoxyduls. Blühet man diesen Niederschlag in einer kleinen Glasretorte aus, so reducirt und verflüchtigt sich das Quecksilber, und es bleibt glasartige Phosphorsäure zurück.

ad 7) Verdampft man die Auflösung der Borsäure in Wasser allmählich und stellt das Eindunstete in die Kälte, so zeigt sich diese Säure
in

in schuppigen Krystallen von Erbsenglanz; sie sind fettig anzufühlen und schmelzen in einem kleinen heftigen Tiegel zu Glas.

ad 8) Mit Kali oder Natron gesättigt fällt die Bernsteinsäure eine gesättigte, salzsaure Auflösung des oxydirten Eisens gelbbraun.

ad 9) Das honigsteinsäure Ammoniak wird an der Luft undurchsichtig und silberweiß, und ist von einem süßen Geschmack; es präcipitirt das Baryt-, Strontian- und Kalkwasser, so wie essigsaure Blei- und Kupferauflösungen. Die hier entstehenden Niederschläge aber werden wieder in Salpetersäure aufgelöst.

ad 11) Die Auflösung der Arseniksäure im Wasser wird durch Kupferammoniak bläugrün, so wie durch Schwefelammoniak citrongelb, gefällt.

ad 12) Kocht man Molybdänsäure mit Wasser und Zinnspänen, so entsteht eine blaue Flüssigkeit; ihre Auflösung in heißer Schwefelsäure ist dunkelblau; abgekühlt wird sie grün und mit Wasser verdünnt farbenlos.

ad 13) Soll heißen: Scheelsäure. Sie erscheint nach der Absonderung aus Kalien durch Säuren ebenfalls, gleich der Molybdänsäure als ein weißes Pulver; dieses löset sich aber nicht wie jenes der Molybdänsäure in andern Säuren auf.

Da die hier charakterisirten Mineralsäuren selten frey im Mineralreiche vorkommen, so müssen jedesmal die zweckmäßigsten Mittel zu ihrer Scheidung ben-
Auf.

Ausscheidung derselben angewendet werden. Die Schwefelsäure scheidet die Mehrzahl der übrigen Säuren entweder durch Destillation oder Digestion aus den Kallen und kassischen Erden. Ein anderer Theil der Säuren werden und Säuremetalle, wie chromsaures Blei u. a. m. werden durch anhaltendes Sieden mittelst des kohlensauren Kalis im Wasser aufgelöst, zerlegt, und sodann von dem Kali durch Schwefel oder Salpetersäure getrennt. Diejenigen Säuren aber, welche wie die Flußsäure oder wie sich neuerlich fand, die Borarsäure, mit Kiesel und Thon innig in den Fossilien gemischt sind, müssen durch Kochung mit Aschlauge und Glühung der einge dampften Masse aufgeschlossen werden. Die Säure ist alsdann in der abgetriebenen alkalischen Solution zu suchen.

Zu §. 163.

Metalle.

- ad 2) Reines Platin wird nach neuern Erfahrungen unter den angeführten Umständen citrongelb niedergeschlagen. Die dunklere Farbe rührt von fremden in der rohen Platina enthaltenen weiter unten anzuführenden Metallen her.
- ad 4) Da die Kupferauflösungen allenfalls mit den Nickelaufösungen zu verwechseln wären, so erinnert man sich: daß die erstern grünblau, die letztern aber apfelgrün erscheinen; besonders unterscheiden sich die schwefelsauren Salze dieser beiden Metalle. Schwefelsaures Kupfer
ist

ist blaß azurblau und schwefelsaures Nickel satt apfelgrün. Die Kupferauflösungen färben ein polirtes Eisen kupferfarben, die Nickelaufösungen aber grauweiß.

ad 5) Dazu gehört noch, daß diese Solution durch Schwefelwasserstoff dunkel gefälle werde, und daß man mit Rücksicht nehme, ob der Niederschlag nicht etwa schwefelsaures Silber oder Quecksilber sey.

ad 6) Enthält eine Eisensolution das Eisen oxydulirt, so erscheint der Niederschlag erst schön berlinerblau, wenn man etwas oxygenirt salzsaures Wasser hinzutröpfelt.

ad 7) Leichtet löset sich das frisch niedergeschlagene Zinnoryd in Aetzlauge als in Ammoniak auf.

ad 8) Sobald man ein Fossil mit Aetzlauge kocht, die eingedampfte Masse glühet, sodann mit Wasser aufweicht, und nun eine grüne Farbe zum Vorschein kommt, so darf man mit ziemlicher Sicherheit auf Manganoryd (Braunstein) schließen. Läßt man die kalishe Mangansolution einige Tage an der Luft stehen, so schlägt sich ein weißliches Manganoryd freiwillig nieder.

ad 13) Die concentrirte Auflösung des Kobalts in Salzsäure ist dunkelgrün; durch Vermischung mit 2 Theilen Wasser wird sie ebenfalls roth. Das arseniksaure Kali fällt eine gefärbte salzsaure Kobaltsolution pfirsichblüthfarben.

ad

ad 15) Um weißen Arsenik (arsenichte Säure) zu erkennen, kocht man das zu untersuchende Pulver mit 20 bis 30 Theilen Wasser und filtrirt darauf die Flüssigkeit ab., Ist Arsenik vorhanden, so wird man durch Schwefelwasserstoff einen rauchgelben Niederschlag in der Flüssigkeit erhalten.

ad 16) Damit letzteres Präcipat aber erscheine, ist es nöthig, daß die Uranauflösung gesättigt und concentrirt sey. Noch ist hierbei zu bemerken, daß die Uranaufösungen einen braunrothen Niederschlag mit dem blausauren Kali geben.

Die in neuern Zeiten entdeckten Metalle sind folgende, als:

1) vier in der rothen Platina, nämlich:

a) Palladium. Es löset sich leicht in Salpetersäure auf, und die Solution ist braunroth; aus dieser Auflösung wird das Palladium durch oxydulirtes schwefelsaures Eisen metallisch gefällt; mit blausauren Kali entsteht ein olivenfarbener, mit salzsauren Zinn ein schwarzer, auch mit blausaurem Quecksilber ein steinfarbener Niederschlag in gedachter Solution.

b) Iridium läßt sich auflösen schwer in concentrirtem Königswasser auf. Die Auflösung ist dunkel braunroth und giebt mit etwas Ammoniak einen sehr dunkel purpurrothen Niederschlag.

krystallinischen Niederschlag von Triblumsal-
mial, welcher in geringer Menge das Was-
ser orange färbt, welche Farbe durch oxydu-
irtes schwefelsaures Eisen, so wie durch me-
tallisches Zink und Zinn, verschwindet. Das
Metall oxydirt sich durch Glühen mit Kalk
und Salpeter, und löset sich dann in Salz-
säure mit blauer Farbe auf. Die Solution
wird an warmer Luft allmählich grün, violet,
purpurfarben und zuletzt gelblichroth.

c) Rhodium. Es ist ein weißes sprödes,
selbst in dem durch Sauerstoffgas verstärkten
Feuer, unschmelzbares Metall. Das Oxyd
giebt mit der Salzsäure eine rosenrothe nicht
krystallisirbare Solution. Abgedampft löst
sich das rückbleibende Salz in dem Alkohol
mit rosenrother Farbe auf. Der Rhodium-
salmial ist ziemlich leicht im Wasser auflös-
lich und schießt in rubinrothen blättrichen
Krystallen an.

d) Osmium. Es erscheint als ein schwarzes
Pulver, welches durch den Strich einen kup-
ferrothen Metallglanz annimmt. In einer
kleinen Retorte erhitzt oxydirt es sich, und
sublimirt in Nadeln; dieses Oxyd löst sich
im Wasser auf, und diese Auflösung hat ei-
nen eigenthümlichen scharfen Geruch, läßt
sich auch überdestilliren, und wird durch Zinn,
Zink, Phosphor und mehrere andere oxydi-
bare Körper desoxydirt, wobei sich das Os-

Osmium als ein schwarzes Pulver niederschlägt. Ferner sind aufgefunden:

- 2) Das Cerer, ein sprödes hartes und weißes Metall im Königswasser auflöslich. Die Solution ist farblos, süßlich von Geschmack; sie wird durch blausaures Kali und Schwefelammoniak weiß niedergeschlagen, durch Schwefelwasserstoff und Gallusaufguß nicht getrübt. Mit den drey Alkalien giebt sie einen weißen Niederschlag, welcher nach dem Trocknen und Glühen rothbraun wird, und alsdann in Salzsäure aufgelöst oxygenirt salzsaures Oes giebt.
- 3) Das Columb oder die Columbsäure. Letztere erscheint als ein im Wasser schwer auflösliches weißes Pulver; Salz- und Schwefelsäure lösen sie im Kochen auf. Die Auflösungen werden gefällt durch blausaures Kali olivenfarben, durch wasserstoffhaltiges Schwefelammoniak röthlichbraun, durch kohlensaure Alkalien weiß, durch Gallusaufguß orange. Die Columbsäure, welche nur schwach die Eigenschaften einer Säure zeigt, wird erhalten, wenn man den Columblit mit kohlensaurem Kali glühet, das entstandene columbsaure Kali im Wasser auflöst, und durch dünne Salzsäure die Columbsäure als ein weißes Pulver fällt. — Nach Wollastons genauem Prüfungen sind Tantal und Columb ein und dieselbe Substanz.

Kohlenstoff.

Ist der Kohlenstoff in den Fossilien, wie z. B. im sydischen Stein, in geringer Menge fest gebunden, so sperrt man einige Stückchen eines solchen Fossils in ein gegossenes Kupferrohr, bringe die Vorrichtung zum Glühen, und treibe während des Glühens des Fossils Wasserdämpfe durch das Rohr, so wird man kohlenfaures Gas in der pneumatischen Wanne auffangen, und nach der Menge desselben die Quantität des im Fossil enthaltenen Kohlenstoffes bestimmen. Es versteht sich, daß man zuvor das Fossil geprüft habe, ob es durch bloßes Glühen nicht etwa schon kohlenfaures Gas entwickle.

Der von mir aufgefundenene Kohlenstoffschwefel (Schwefelalkohol) kommt in manchen Fossilien gebunden vor; ich habe ihn in den Leberties der Braun-kohlenformation nachgewiesen, und neuerlich hat ihn Hr. Bergr. Obbereiner im Quecksilberleberetz entdeckt. Er wird durch ein heftiges anhaltendes Glühen dieser Fossilien in porzellanenen oder hessischen Retorten entwickelt. Man treibt ihn durch ein an die Retorte gekittetes langes Glasrohr in das in einer gläsernen Vorlage enthaltene Wasser, unter welchem er sich als eine schwere leicht bewegliche Flüssigkeit sammlet. Sollte er sich noch durch brenzliches Del etwas braun gefärbt finden, so muß man ihn durch eine zweite gelinde Destillation rectificiren. Er ist wasserhell, bricht das Licht sehr stark, ist schwerer als

als Wasser, von einem durchdringenden Geruch, im Wasser unauslöslich, leicht verbrennlich mit blauer Flamme brennend, und mit stark auflösender Kraft gegen Phosphor, Kampfort und Harze begabt. S. meine Beiträge zur Erweiterung der Chemie und Hüttenkunde, Freyberg, bey Craz und Gerlach, 1809.

Zu S. 166. und 167. S. 159. und 160.

Luftarten.

Zu den Gasarten, welche sich aus Fossilien entwickeln lassen, gehören noch das gasförmige Kohlenoxyd, das geschwefelte Kohlenwasserstoffgas, das geschwefelte Stickgas und das diergeugende Gas. — Folgendes sind die Erkennungszeichen dieser Gasarten:

6) Gasförmiges Kohlenoxyd*). Es ist ein wenig leichter als atmosphärische Luft (0,924 nach Element und Desormes), verbrennt mit schöner blauer Flamme, giebt bey dem Verbrennen kein Wasser, sondern viel kohlensaures Gas, riecht schwach, und wird in geringer Menge vom Wasser aufgenommen.

7) Geschwefeltes Kohlenwasserstoffgas**). Es hat einen eigenthümlichen starken Geruch, ist etwas leichter als atmosphärische Luft, wird vom Wasser schwer aufgenommen, und giebt bey

*) Die Kohlenblende liefert es durch das Glühen in Menge; auch habe ich dasselbe im Spatheisenstein entdeckt.

**) Es kann durch Glühen des Leberkieses erhalten werden.

bei der Verbrennung Kohlensäure, Wasser und schwefelichsaures Gas. Durch oxygenirt salzsaures Gas wird es schnell zerlegt, und setzt dabei etwas Schwefel ab.

8) Geschwefeltes Stickgas*). Es erscheint farbenlos, von einem sehr unangenehmen Geruch, wird vom Wasser absorbiert, giebt bei dem Verbrennen schweflichte Säure und Stickgas, und kein Wasser.

9) Delbildendes Gas**). Es ist Kohlenwasserstoffgas mit einem größern Kohlengehalt; wird es mit oxygenirt salzsaurem Gase gemischt, so zerfallen sich beide Gasarten, und es wird ein graulichtes eigenthümliches Del gebildet. Das Gewicht des Gases ist nach Saussure d. i. 0,985, die atmosphärische Luft = 1,000 gerechnet.

Zu §. 197.

Blasemaschine zu Edthrohrversuchen.

Seit einigen Jahren bediene ich mich einer sehr bequemen und einfachen Vorrichtung zu der Erregung eines in die Flamme des Lampenlichtes zu führenden Luftstromes. In der Hauptsache kommt dieser Apparat mit dem von mir im zweyten Bande meiner neuern Erfahrungen beschriebenen und abgebildeten Gas.

*) Durch Gimbernath und Monheim in dem Acher Mineralwasser aufgefunden.

**) Mehrere Steinkohlenarten liefern es durch Erhitzen derselben in irdenen Retorten.

Lamp. Nachtr. 3. anal. Chem.

Ⓔ

Gasreservoir zur Gasbeleuchtung im Kleinen zu gebrauchen überein. Nehmen die Leser gefälligst jene Abbildung zur Hand, so wird ihnen folgende Beschreibung dieses Apparats hoffentlich deutlich werden.

Er besteht aus zwey Haupttheilen, nämlich aus einem hölzernen Wasserbehälter und einem sich in erstem auf- und niederbewegenden Cylinder von Weißblech mit Oelfarbe angestrichen. Das Wasserbehältniß ist ein, oben offenes, 2 Ellen hohes und $1\frac{1}{2}$ Elle im Durchmesser haltendes, cylindrisches, auf vier starken Rädern ruhendes mit Wasser gefülltes, Faß. In diesem hängt an Schnüren und über Rollen ein eben so hoher aber $\frac{1}{20}$ engerer unten offener Blechcylinder. Oben in diesen Cylinder sind zwey offene einen Zoll weite kurze Röhren von Blech eingelöthet. In dem einen dieser Röhre ist ein Hahn zum Hereinlassen der Luft befestigt, und in dem andern Röhre ist ein 5 Ellen langes elastisches Rohr aus mit Seide übersponnenem Draht eingefittet. An dem letztern Rohr befindet sich am Ende eine mit einem Hahne versehene kleine Löthrohrspitze, und neben dem Apparate steht der Tisch mit der Lampe. Soll nun dieser Apparat gebraucht werden, so öffnet man den Hahn zum Hereinlassen der Luft, und zieht allmählich durch die Schnüre den Blechcylinder in die Höhe, wodurch sich der Cylinder mit Luft füllt. Nun setzt man ein Gewichtstück von 15 bis 20 lb. auf den Blechcylinder und öffnet den Löthrohrhahn, um nach Belieben die ausströmende Luft durch die Flamme zu führen. Ein ausgezogener Cylinder von gedachter Größe liefert über eine

eine halbe Stunde Luft, und es leuchtet die Bequemlichkeit dieser Vorrichtung wohl deutlich ein.

Zu §. 198.

Schmelzen mit Sauerstoffgas.

Da man vermöge der neuern Entdeckung von Neumann und Clarke durch das gemeinschaftliche Verbrennen von Sauerstoff- und Wasserstoffgas den höchsten bekannten Hitzegrad erregen kann, so müssen wir auch hier dieß berücksichtigen. Die Beschreibung des Neumann'schen Apparats steht in Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bd. 18. S. 3.

Wir gelingen die Versuche, den Bergcrystall, Amethyst u. dergl. schnell und völlig zu schmelzen ebenfalls, wenn ich die genannten Zustarten nicht vermenge, sondern von jeder Lustart für sich einen Strom auf die Kohle leite. Der im vorigen §. beschriebene Apparat wird durch ein Eintrittsrohr mit Wasserstoffgas zum Drittheil oder zur Hälfte gefüllt, und der S. 194. beschriebene und auf der Kupfertafel zum Handbuchs der chemischen Analyse abgebildete Apparat C. dient zur Entwicklung des Sauerstoffgases. Durch den Hahn des Löthrohrs läßt man gerade so viel Wasserstoffgas aus, als zur Zersetzung des Sauerstoffgases dient, und unter diesen Umständen entsteht eine ungemein heftige Hitze bey dem Zusammenreffen der Gasarten auf der glühenden Kohle.

Nachträge zum dritten Theil. Anleitung zur genauern Analyse der Mineralkörper selbst.

Zu §. 205.

Scheidungs mittel der Kiesel erde.

Wenn man ein Fossil mit Aetzlauge gekocht, und die eingedampfte Masse geglühet, aufgeweicht und mit Salzsäure übergossen hat, so wird sich oft alles in dieser Säure klar auflösen scheinen. Wollte man nun gleich schließen, es sey keine Kiesel erde gegenwärtig, so würde man irren, denn die Kiesel erde bildet unter diesen Umständen einen höchst verdünnten durchsichtigen Schleim. Dieser kommt erst zum Vorschein, wenn man die Flüssigkeit bis zur Hälfte oder noch weiter herunter eindampft. Nun erst gerinnt das Ganze zu einer Gallerte oder es erfolgt eine Absonderung von schleimichten Flocken; dergleichen Kiesel schleim muß man äußerst sorgfältig aufreiben und auswaschen, sonst bekommt man eine unreine salzhaltige Kiesel erde, welche im Feuer bey dem Ausglühen zusammenfintert.

Hof.

Hohofen- und andere kieselhaltige Schlacken muß man gleich harten Kieselossilien mit Aetzkali behandeln, aber zugleich Rücksicht darauf nehmen, daß in dem Kali zugleich Säuren, als Phosphorsäure, Schwefelsäure u. dergl., mit können aufgenommen seyn.

Bei der Untersuchung von sauerstoffleeren Eisenhüttenproducten ist nun auch auf das Silicium mit Rücksicht zu nehmen; es wird sich durch Behandlung der metallischen Substanz mit Säuren oxydiren, und als Kiesel Erde absondern.

Zu §. 209.

Zergliederung des Feldspathes.

Nach der von mir hier angegebenen Methode wird, wie es mir spätere Erfahrungen lehrten, nicht alles Kali ausgezogen. Es ist daher nöthig, nach der oben in dem Zufage zu §. 159. S. 148. mitgetheilten Weise, dieses Fossil zuerst durch salpetersauren Darrt aufzuschließen. Nun fällt der Gehalt an Kali in den verschiedenen Arten des gemeinen Feldspathes zwischen 10 und 12 pro Cent aus. Auch habe ich durch die wiederholten Behandlungen der Kiesel Erde mit neuer Schwefelsäure (s. S. 218.) wahrscheinlich etwas Kiesel Erde verloren. Neuere Analysen geben mir gewöhnlich 60 bis 65 Kiesel Erde und 20 Thonerde in 100 Feldspath.

Im dichten Feldspath fand Klaproth 4 pro Cent Natron und $\frac{1}{10}$ Kalkerde, so wie im Weiskain nur 5 bis 6 pro Cent Kali, s. Beyträge Bd. VI.

Zu

aus welcher Solution nach Abstumpfung der freien Säure durch Ammoniak das zuckersaure Kali während 24 stündigem Stehen etwas zuckersaure Kalkerde präcipitirte.

Bei der ersten Analyse ging durch mancherley Nebenversuche manche verloren. — Derselbe Zerlegungs- und Fällungsweg wurde nun noch einmal eingeschlagen, und es fand sich nach sorgfältiger Sammlung und Ausglühung sämmtlicher Bestandtheile:

Kieselerde	65,50
Thonerde	15,45
Beryllerde	12,00
Kalkerde	1,50
Chromoxyd	2,50
	<hr/>
	96,95

In der mir später zu Gesicht gekommenen Analyse Klapproths, s. Beiträge Bd. III. S. 221. u. f., fand ich, daß er in dem Chromoxyd c) auch etwas Eisen gefunden habe. Da ich nun seit jener Zeit keine Analyse des Schmaragds wieder vorzunehmen Gelegenheit hatte, so muß ich angehende Analytiker in dieser Hinsicht auf eine Vergleichung der Baucqueslin'schen und Klapproth'schen Analyse dieses Fossils verweisen. Letztere befindet sich in den Annales de Chemie, T. 36. p. 155., und ist bei der Wiederholung dieser Arbeit darauf Rücksicht zu nehmen, ob das Eisenoxyd mit zu den färbenden Stoff des Schmaragds zu zählen ist.

Zu §. 214.

Scheidungsmitel der Zirkonerde.

Da die Zirkonerde auch in kohlensaurem Ammoniak auflöslich ist, so kann dieses Mittel, sie von der Thonerde zu trennen, angewendet werden.

Zu §. 215.

Zergliederung des Zirkons.

Später habe ich die Analyse des Zirkons und Hyacinths in dem analytischen Course auch sogleich mit Aeglauge anfangen lassen. Aus der salzsauren Flüssigkeit, welche sich nach Absonderung der Kiesel-erde ergibt, schlug man nach Abstumpfung der freyen Säure und nach Eindampfung der Solution durch bernsteinsaures Kali das Eisenoryd nieder. Aus der von diesem Präcipitat abgesonderten Flüssigkeit wurde dann die reine Zirkonerde durch kohlensaures Kali gefällt.

In 100 Theilen Hyacinth fanden sich:

Zirkonerde	65,5
Kieselerde	31,5
Eisenoryd	1,5

98,5

Die Abscheidung des Eisens von der Zirkonerde durch Sublimation mit Salmiak gelang Klaprothen doch nicht ganz. S. dessen Zergliederung des Norwegischen Zirkons in den Denkskräften, Bd. III. S. 270.

Zu

felsäure, geht aus der Analyse des Augits hervor, nach welcher ersichtlich ist, daß beyde Erden, wenn sie gemeinschaftlich in Salzsäure aufgelöst sind, durch Ammoniak getrennt werden, welches wohl die Talkerde aber nicht die Kalkerde niederschlägt. Man sehe noch in dieser Hinsicht Klaproth's Analyse des Dolomits. Beitr. Bd. IV. S. 204. u. f. w. Nach dieser wird die salpetersaure Solution des Dolomits mit Ammoniak versetzt, wodurch die wenig eisen- und manganorydhaltige Talkerde gefällt wird, die Kalkerde aber in der Auflösung verbleibt, und entweder durch zucker- oder kohlensäueretes Kali niederschlagen werden kann.

Alle unauflöslichen Verbindungen der Kalkerde mit Säuren, als Flußsäure u. dergl., werden gleich dem Gyps S. 233. unsers Handbuchs durch kohlensaures Kali oder Natron zerlegt.

Zu §. 224.

Scheidungs mittel der Schwererde.

Von der Thon- und Verrillerde wird die Schwererde getrennt, wenn man aus einer Säure durch kohlensaures Kali die frisch erhaltenen Niederschläge mit Aeglaube digerirt, wobey jene Erden sich auflösen und die Schwererde zurück bleibt.

Eine gemeinschaftliche Auflösung von Talk-, Blei- und Schwererde in Salzsäure wird durch Versetzung mit schwefelsaurem Natron nur die Schwererde als schwefelsauren Baryt fallen lassen. Auf eben diese Weise.

Weise wird die Trennung von der Kalkerde noch vollständiger, als es S. 237. angegeben ist, erfolgen; denn wenn sich hier auch schwefelsaurer Kalk mit niederschlägt, so wird dieser leicht durch kochendes Wasser in hinreichender Menge von dem schwefelsauren unauflöslichen Baryt wieder getrennt.

Zu §. 225.

Zergliederung des Kreuzsteins.

Die in dem hiesigen Laboratorio im Course der analytischen Chemie mehrmals unternommene Analyse des gedachten Fossils möge dem Leser noch als ein Beispiel dienen, wie die Trennung der Schwererde von der Kiesel- und Thonerde vor sich geht.

1 Quentchen fein zerriebener Kreuzstein wird mit 2 Unzen starker Aetzlauge im silbernen Ziegel auf die mehr beschriebene Art behandelt, aufgeweicht, und in salzichter Säure aufgelöst. Die farblose Solution mit etwas freyer Säure wird bis zum gallertartigen Gerinnen der Kieselerde eingedampft. Nachdem man die letztere durch das Filtriren geschieden hat, wird aus der durchgelaufenen Flüssigkeit durch ägendes Ammoniak die Thonerde, und endlich aus dem von dem Abseihen dieser Erde erhaltenen Filtrat durch kohlensaures Ammoniak die Schwererde, gefällt. Nach dem völligen Ausfüssen, Trocknen und Durchglühen der Erden zeigte sich folgendes Gewicht derselben:

Kie.

Kieselerde	50,00
Schwererde	17,50
Thonerde	17,02
	<hr/>
	84,52

Da nun der Kreuzstein durch das Ausglühen im großen Windofen 14,5 am Gewichte verliert, ohne eine Gasart zu erkennen zu geben, so enthält dieses Fossil:

Erden	84,52
Eis	14,50
	<hr/>
	99,02

Zu §. 227.

Scheidungs mittel der Strontianerde.

Von der Schwererde wird die Strontianerde sehr gut durch bernsteinsaures Natron geschieden. Dieses Reagens fällt die erstere, aber nicht die letztere, auf dem Wege doppelter Basilverwandtschaft. Sind Kalk- und Strontianerde vereinigt, so löse man beide in Salzsäure auf, stumpfe die etwa im Uebermaasß zugesetzte Säure durch äßendes Ammoniak ab, verdünne die Auflösung mit 30 bis 40 Theilen siedenden Wassers, und tröpfele nun etwas Schwefelsäure ein. Der sich hier bildende schwefelsaure Strontian bleibe unaufgelöst, indem, wenn man noch heiß filtrirt, der schwefelsaure Kalk mit dem Wasser abgeseiht wird.

Zu

Zu §. 228.

Untersuchung des Gadolinitz.

Die hier vermuthete Bekanntmachung der Klaproth'schen Analyse des Gadolinitz ist nicht allein im 3. Bd. der Beyträge S. 52. bis 77. erfolgt, sondern es wurde von eben diesem Analytiker noch eine zweyte Analyse eines Gadolinitz von Vornholm, im 5. Bd. gedachten Werkes S. 75. 1c., bekannt gemacht.

Diese zweyte Analyse ist die einfachste und auf folgende Weise unternommen worden. — Der fein gepulverte Gadolinitz wird durch Digestion mit salpetersaurer Salzsäure bis zur Absonderung der Kieselerde zerlegt. Aus der abfiltrirten Solution wird, nachdem sie durch Kali abgestumpft ist, mittelst des bernsteinsauren Natrons das Eisen als bernsteinsaureres Eisenoryd gefällt, welches durch das Ausglühen seine Bernsteinsäure verliert. Versetzt man die von dem bernsteinsauren Eisen abfiltrirte Flüssigkeit warm mit kohlensaurem Natron, so schlägt man die Yttererde nieder. Sie enthielt bey der von Klaproth unternommenen Analyse des Vornholmer Gadolinitz etwas Manganoryd. Dieses sonderte sich ab, als die Yttererde in Salpetersäure kalt aufgelöst wurde. Der in Rede stehende Gadolinitz lieferte:

Yttererde	60,00
Kieselerde	22,50
Eisenorydül	16,00
Eis	0,50
Mangan eine Spur	

Nehmen wir nun den Fall an, daß alle bis jetzt abgehandelten 9 Erden mit einander in Verbindung vorkämen, so würden sie folgendermaßen zu trennen seyn. — Der Anfang der Zergliederung wird mit der Kochung des gepulverten Gemisches mit Aetzlauge im silbernen Tiegel auf die bekannte Art gemacht. Die geglühete und aufgeweichte Masse löse man in Salzsäure auf, und erwärme sie bis zur Absonderung der Kieselerde. Die von dieser geschiedene Flüssigkeit wird siedend durch kohlensaures Natron zersezt, wobei alle Erden niederfallen. Der noch feuchte Niederschlag wird in Aetzlauge getragen, und gelinde mit derselben digerirt; in dieser lösen sich Beryll- und Thonerde auf. Durch Salmiaksolution schlägt man beyde aus der alkalischen Solution nieder, und trennt sie durch kohlensaures Ammoniak. Die Thonerde bleibt zurück, und durch Verdunstung des Ammoniaks fällt die Beryllerde nieder. Die von der Aetzlauge nicht angegriffenen Erden werden in Salzsäure aufgelöst, und aus dieser Solution schlägt man durch Ammoniak die Zirkon-, Ytter- und Zalkerde nieder. Nach Absonderung dieser drey fällt man durch kohlensaures Natron die Schwererde. Hierauf schlägt man aus der durch Eindampfung concentrirten Solution durch Schwefelsäure die Strontian- und Zalkerde als schwefelsaure Erden nieder, welche sich durch die Kochung, s. S. 227., trennen, und jede für sich, so wie der schwefelsaure Baryt, durch kohlensaures Kali zerlegen lassen. Jetzt sind noch Zalk-, Ytter- und Zirkonerde zu trennen. Der feuchte Nie-

der.

beschloß, aus diesen drey Erden bestehend, wied mit kohlensaurem Ammoniak digerirt, so lösen sich Ytter- und Zirkonerde auf, und die Talkerde bleibe zurück. Wenn die ammoniakalische Auflösung lange genug bis zum Niederfallen beyder Erden erhitzt ist, so löse man sie mit Beobachtung genauer Sättigung in dünner Salzsäure auf und dampfe die Solution ein, und es krystallisirt in der Kälte die salzsaure Zirkonerde in kleine feste Nadeln; die Yttererde aber bleibt noch in der Salzsäure aufgelöst. Beyde Erden können aus der Salzsäure durch kohlensaures Kali gefällt werden.

Zu §. 229.

Zerlegung des Platins.

Bald nach der Zeit, als jene Analyse unternommen wurde, gelang es mehreren Chemikern, die so glücklich waren, größere Quantitäten des rohen Platins (Plattnerzes) bearbeiten zu können, mehrere andere schon weiter oben in den Nachträgen charakterisirte Metalle zu entdecken. Wollaston, Descotiles, Boucquelin, Fourcroy und Lenfant fanden von 1804. bis 1807. Palladium, Rhodium, Iridium und Osmium in dem natürlichen gediegen Platin, welches außerdem auch noch Spuren von Gold, Silber, Quecksilber, Eisen, Kupfer, Chrom und Titan, zum Theil gemischt, zum Theil gemengt, enthält. Um indessen alle diese hier angegebenen Bestandtheile mit einiger Sicherheit nachweisen zu

können,, muß man wenigstens 2 bis 4 Loth Platin zu der Analyse desselben verwenden.

Unter den verschiedenen Methoden, das gediegene Platin zu zergliedern, scheint mir folgende die zweckmäßigste. a) Das rothe Platin wird erst mit dem vierfachen Gewichte Schwefelsäure, dann mit eben so viel Salpetersäure, und zuletzt mit eben so viel Salzsäure, jedesmal 24 Stunden lang, digerirt. Nach dem Digeriren und Abgleßen einer jeden Säure wird das Platin jedesmal gut abgewaschen. Durch diese Digestionen wird das Platin seines Silbers, Kupfers, Eisens, Titans, Chroms und Quecksilbers beraubt.

b) Nun wird die eigentliche Auflösung so vorgenommen, daß man 20 Theile concentrirte salpetersaure Salzsäure (aus 3 Theilen Salzsäure und 1 Theil Salpetersäure gemischt) auf 1 Theil des ausgezogenen Platins gießt, und diese Säure so lange mit demselben der Siedehitze nahe digeriren läßt, bis nur ein wenig eines schwarzen glänzenden Pulvers zurück bleibe. Nach 24stündiger Abkühlung findet man den Absatz dieses Pulvers noch vermehrt.

c) Es erfolgt nun Filtration, und das schwarze Pulver, aus Osmium und Iridium bestehend, bleibt auf dem Filter. Platin, Rhodium und Palladium sind in der rothbraunen Solution aufgelöst. d) Die salzsaure Solution wird bis zum Verlust ihrer freien Säure abgedampft, dann wird sie wieder mit Wasser verdünnt und mit Salmiaksolution versetzt, wobey Platinsalmiak, durch etwas Iridiumsalmiak dunkler gefärbt, niederfällt. e) Durch mehrmaliges Auflösen des

Pla.

Platinsalmiak in siedendem Wasser und Abkühlung der Solution setzt sich allmählich aller Iridiumsalmiak als ein dunkel braunrothes salziges Pulver ab, und es bleibt die dunkel citrongelbe Auflösung des Platinsalmiaks zurück, welche bis zur Trockne eingedampft wird, und nach dem Ausglühen des erhaltenen Salzes das reine Platin giebt. f) Aus der von d abfiltrirten Solution werden durch blankes Eisenblech das Rhodium und Palladium niedergeschlagen, und wieder in salpetersaurer Salzsäure aufgelöst. g) Die hierbei vorhandene freie Säure wird genau mit Natron gesättigt, wodurch sich palladium- und rhodiumhaltiges Kochsalz bilden, welche beiden Salze durch Abdampfung zum Trocknen gebracht werden. h) Diese Salze übergieße man fein zerrieben mit 30 Theilen Alkohol, und lasse das Gemenge digeriren, so löst sich das Palladiumsalz auf, während das Rhodiumsalz nicht angegriffen wird. i) Die Palladiumsolution wird durch Destillation zersetzt, und das rückbleibende Palladiumsalz in Wasser aufgelöst, aus welcher Auflösung man das Palladium durch blausaures Quecksilber fällt, und darauf das abfiltrirte und getrocknete blausaure Palladium ausglühet, wonach nun das Palladiumoryd zurückbleibt. k) Das von h zurückgebliebene Rhodiumsalz löse man in Wasser auf, und fälle durch ein kohlensaures Alkali das Rhodiumoryd. l) Das von c zurückgebliebene schwarze Pulver wird mit 4 Theilen trocknen Aeskali vermengt, und einige Stunden in einem Platin- oder hessischen Tiegel im gelinden Flusse erhalten; dann wird alles

mit Wasser aufgeweicht und filtrirt. Hierbei bleibt das Iridium oxydirt auf dem Filter zurück. m) Endlich nimmt man die alkalische Solution von c, sättigt sie mit Schwefelsäure und unterwirft sie der Destillation, so geht das Osmiumoxyd mit dem Wasser in die Vorlage über. — Um die zuletzt erhaltenen beiden Metalloxyde zu desoxydiren, darf man nur in die wässrige Auflösung des Osmiumoxyds einige Tropfen Salzsäure gießen und ein Zinkstäbchen hineinsetzen, so fällt Osmiummetall nieder. Das Iridiumoxyd löse man in Salzsäure auf, dampfe die Auflösung bis zur Trockne ein, und gläse alsdann das erhaltene salzsaure Iridium, so entweicht die Salzsäure und der Sauerstoff, und es bleibt Iridiummetall zurück.

Das von Baucquelin zuerst zergliederete platinhaltige Föhlerz von Guadalcanaal ist ebenfalls im hiesigen Laboratorio analysirt worden. Ich erhielt durch die Güte unsers verehrten Hrn. W. H. von Trebra einige kleine Stücken jenes Erzes. Da sich dieselben Resultate fanden, welche Baucquelin in den Annales de Chemie, T. LX. p. 317., uns mittheilte, so verwelse ich meine Leser auf die Arbeit jenes geschätzten Analytikers. Ich habe seit jener Zeit bey der Analyse anderer Föhlerze immer auf einen Plattingehalt Rücksicht genommen, bisher aber noch in keinem der untersuchten Erze eine Spur von diesem Metalle gefunden.

Zu §. 232.

Zergliederung eines gäulbischen Schwarzkupfers*).

100 Gran**) gäulbisches Schwarzkupfer von Hohenstein in kleine Stücke zer schlagen, wurden mit 1200 Gran Salpetersäure übergossen. Es erfolgte schon in der Kälte einiger Angriff; er wurde durch die Sandbadwärme vermehrt. Als die Säure nicht mehr wirkte, war das Schwarzkupfer größtentheils zerlegt. Es wurde die grünlichblaue Solution abgossen und noch 200 Gran Säure aufgegeben, welche nun hinreichten, das Hüttenproduct bis auf einige schwärzliche leichte Flocken aufzulösen. Es erfolgte Filtration und Ausfällung. Der Rückstand auf dem Filter wog 10,7 Gran. Getrocknet brachte ich ihn in eine kleine weithalsige Glasretorte, und erhitzte, legte so weit, als sie es ohne zu schmelzen ertragen konnte. Es stieg Rauch auf, welcher sich zu einem grau metallisch glänzenden Anfluge verdichtete, und sich bei weiterer Prüfung auf der Kohle als Arsenikmetall mit einer Spur von Schwefel vermischt zeigte. Nachdem der Retortenboden durch ein Spreng-eisen abgesprengt war, zeigte sich ein gelblichschwar-zer

*) Diese und einige der folgenden Analysen habe ich vorzüglich für wissenschaftliche Hüttenleute niedergeschrieben.

**) Ich bediene mich jetzt häufiger 100 Gran Apothergewichts der zu untersuchenden Substanz, als des Quentchens der C. Mark, zumal wenn von derselben genug vorhanden ist.

zer Rückstand auf demselben, welcher sich ziemlich fest angelegt hatte. 100 Gran Königswasser lösten diesen bis auf einen ganz geringen Rückstand auf. Einige Tropfen dieser Solution verriethen durch Zinnauflösung ihren Goldgehalt. Um diesen zu erhalten, wurden 120 Gran calcinirter zerriebener Borax in einem heftigen Schmelztiegel mit concaver Oberfläche eingedrückt, und die Goldsolution auf den Borax getropfelt. Nach Abtrocknung der Masse im Sandbade wurde der Tiegel dem Schmelzfeuer übergeben, und nach der Erkalzung fand sich am Boden ein Goldkörnchen von 0,1 Gran Gewicht. Das hier am Gewichte des Rückstandes fehlende rechnen wir für Arsenik mit einer Spur von Schwefel.

Die blaulichte Solution vom ersten Filtriren wurde bis auf $\frac{1}{10}$ ohngefähr eingedunstet. Da sich hier etwas rothes Eisenoryd absonderte, so verdünnte ich das Eingedampfte wieder mit Wasser, und dampfte es abermals ein. Nach nochmaliger Wiederholung der Eindunstung vermehrte sich die Menge des niederfallenden rothen Eisenorydes nicht. Nach dem Abfiltriren, Trocknen und Ausglühen wog dasselbe 10 Gran, wofür ziemlich 7 Gran Eisenmetall zu rechnen sind. Aus der von dem Eisen übrig gebliebenen Auflösung schlug ich durch Salzsäure salzsaures Silber nieder. Nachdem dieses auf dem Filtro gesammelt, und das Filtrum eingedockert war, wurde die Asche mit 8 Bleischweren angesotten und abgetrieben. Das Silberkorn wog 0,2 Gran. Aus der rückständigen Flüssigkeit fällte ich durch Zink das Kupfer
me.

metallisch, welches sogleich abgetrocknet und gewogen 81,2 Gran wog. Die Zinksolution verrieth mit blausaurem Kali noch einen ganz schwachen Eisengehalt, welcher bey dem Abdampfen aus der Salpetersäure nicht niedergefallen war.

Es enthielten also 100 Gran Schwarzkupfer:

Kupfer	81,2
Arsenik	10,6
Eisen	7,0
Silber	0,2
Gold	0,1
	<hr/>
	99,1

Zu §. 235.

Zergliederung der Silbererze.

Die musterhaften Zergliederungen der meisten Silbererze sehe man in Klaproth's oft angef. Beyträgen 1. Bd. S. 123. bis 183. nach.

Zu §. 238.

Zergliederung des Freyberger Silberamalgams.

Man nehme 100 Gran Amalgam und treibe in einer kleinen Glasretorte das Quecksilber rein ab. Es wird sich hierbey die besondere Erscheinung zeigen, daß während der Destillation das zuvor weiche Amalgam in der Retorte aufschwillt und fest wird, ehe das Quecksilber übergeht. Ist das Quecksilber übergetrieben, so wird das rückständige Metall sogleich in der

der Retorte bis zu seiner völligen Auflösung mit Salpetersäure digerirt. Noch concentrirt setze man der Auflösung in der Kälte so viel Kochsalzlösung als nöthig ist zu, um Blei und Silber als salzsaures Silber und Blei zu fällen. Man filtrire den Niederschlag ab, und zerlege ihn auf dem Filter durch siedendes Wasser in hinreichender Menge. Das durchgelaufene salzsaure Bleysoryd wird durch Zinnmetall zerlegt, woben Bleymetall sich zu Boden setzt. Das salzsaure Silber reducire man durch Schmelzung mit Kalk, oder auch, wie es neuere Erfahrungen lehrten, durch Anfeuchten mit Blei und Abtreiben auf der Capelle. Die von dem Silber- und Bleyniederschläge abfiltrirte Flüssigkeit wird blaßblau von Farbe seyn, und mit Eisen einen Niederschlag von metallischem Kupfer geben.

Auf diesem Zergliederungswege erhielt ich aus 100 Gran Amalgam:

Quecksilber	82,7
Silber	12,0
Kupfer	2,0
Blei	1,9
	<hr/>
	98,6

Der Verlust von 1,4 bey dieser Analyse scheint einigen anderweitigen Versuchen zufolge nicht von Verlust bey der Arbeit, sondern von etwas Spleßganz und Wurmuth, herzurühren.

Zu §. 240.

Scheidung des Kupfers.

Vom Platin und Golde scheidet die Salpetersäure das Kupfer, indem gedachte Metalle unaufgelöst zurückbleiben. — Quecksilber und Kupfer zerlegt man durch die Destillation.

Phosphorsaures Kupfer löse man in Salpetersäure auf, und fälle aus der Auflösung die Phosphorsäure durch essigsaures Blei zu phosphorsaurem Blei.

Das natürliche salzsaure Kupfer löset sich nicht im Wasser auf, sondern man muß, um die Salzsäure aus demselben zu scheiden, es entweder durch Schwefelsäure destillirend zerlegen, oder es in Salpetersäure auflösen, und die Salzsäure als salzsaures Silber aus dieser Solution durch salpetersaures Silber fällen.

Das natürliche Wismuthkupfer hat Klaproth, s. Beitr. 4. Bd. S. 94., durch Auflösung desselben in salpetersaurer Salzsäure, Abdampfung der Solution bis zur krystallinischen Salzmasse und Vermischung dieses Salzes mit einer reichlichen Wassermenge zerlegt. Das Wismuth fällt hier als weißes Hydrat nieder, und das Kupfer bleibt aufgelöst.

Zu §. 243.

Scheidung des Eisens.

Zu den Fällungsmitteln des Eisenorydes aus den Mineralsäuren zählen wir jetzt noch, wie bereits oben im ersten Abschnitte angedeutet wurde, die Bernstein-
und

und benjoesauren Alkalien. Dergleichen Auflösungen dürfen aber keine freie Säure enthalten und müssen durch Eindampfung concentrirt seyn, wenn das Eisen gehörig niedergeschlagen werden soll.

E. 265 Z. 1. von unten soll heißen: blauesaures Kali.

Von der Kalk-, Strontian- und Schwererde wird das Eisen am leichtesten durch ägendes Ammoniak geschieden, wenn diese Erden gemeinschaftlich mit dem Eisenoryd in der Salzsäure aufgelöst waren. Soll nach der Fällung des Eisens durch dieses Mittel nicht ein Antheil desselben fein zertheilt mit durch das Filtrum laufen, so muß man die Flüssigkeit mit ihrem Niederschlage auffieden, und ein Paar Stunden, bis sich alles Eisenoryd in Flocken zusammenzieht, stehen lassen.

Von der Beryll-, Zirkon- und Yttererde ist das Eisenoryd am besten durch bernsteinsaures Natron aus Salzsäure als bernsteinsaures Eisen zu scheiden.

Zuweilen findet sich in den Eisensteinen eine Spur von Schwefelsäure, welche im Wasser nicht auflöslich ist. Für einen solchen Fall muß man den Eisenstein mit Kali oder Natron behandeln, und sodann die Schwefelsäure in dem von dem Eisensteinpulver abfiltrirten Alkali aufsuchen.

Ueber neuere Analysen der Eisensteine lese man noch: Hatchett's Analysis of Pyrites in den Philosoph. Transact. 1804. d'Arbuisson's Vergleichung mehrerer Eisensteine in Gilbert's Annalen der Physik, 38. Band S. 41. x.

Zu §. 246.

Scheidung des Bleies.

Salzsaures Blei kann im Wasser aufgelöst, und das Blei durch Zink aus der Auflösung gefällt werden; auch kann man einen kleinen Gehalt von Salzsäure aus dem Bleioryd (wie z. B. im Grünbleierz) durch Destillation mittelst hinzugefügter Schwefelsäure trennen.

Die Zerlegung des Schwefelbleies erfolgt noch besser mit starker Salzsäure, als mit Salpetersäure. Letztere oxydirt zugleich den Schwefel größtentheils.

Zu §. 249.

Scheidung des Zinns.

Noch besser als durch Ammoniak scheidet sich das Eisen vom Zinn, wenn beyde frisch niedergeschlagene Dryde mit Aetzlauge aufgeköcht werden; das Zinnoryd löset sich im Kalk auf, das Eisenoxyd aber bleibt zurück.

Wenn man kupferhaltiges Zinn in Salzsäure auflöset, so bleibt, wie ich neuerlich gefunden habe, das Kupfer unaufgelöst zurück; eben so verhält es sich mit dem Arsenik.

Wismuth entdeckt sich im künftlichen Zinne durch Auflösung in Salpetersäure. Der größte Theil des Zinnes schlägt sich hiebey als Dryd nieder, und das in der Salpetersäure aufgelöste Wismuth entdeckt sich durch die Verdünnung der Auflösung mit Wasser.

Die

Die Zinnschlacken auf den Zinnhüttenwerken müssen gleich dem Zinnstein selbst mit Aetzlauge behandelt werden.

Der Bleysgehalt eines verarbeiteten Zinnes ist leicht durch Salpetersäure aufzufinden, aus welcher man das Blei als schwefelsaures Bleynoxyd niederschlägt.

Zu §. 252.

Scheidung des Zinks.

Unter die merkwürdigen zinkhaltigen Fossilien gehört der Automalith. Man sehe dieferhalb Ertzbergs Analyse dieses Fossils im neuen allgem. Journ. der Chemie, 5. Bd. S. 32. Es besteht aus:

Zinonerde	60,00
Zinkoxyd	24,25
Eisenoxyd	9,25
Kieselerde	4,75

Mangan und Kalkerde eine Spur.

Zahlreiche Analysen von Zinkerzen findet man in Johns chemischen Schriften.

Hüttenleute finden die Analyse einiger Zinkofenbrüche im 2. Bande meiner neuern Erfahrungen.

Da man oft zinkhaltige Ofenbrüche in Eisenhöbblen findet, deren Beschickung doch keine Zinkerze enthält, so ist künftig bey der Analyse der Eisensteine noch auf einen Zinkgehalt Rücksicht zu nehmen. Er wird sich entdecken lassen, wenn man frisch niederschlagenes Eisenoxyd mit Aetzammoniak digerirt,

woben sich das Zink, aber nicht das Eisenoryd, im Ammoniak auflösen wird.

Im Messing wird ein Bleigehalt durch Salpetersäure aufgefunden. Die Solution wird, im Falle Blei vorhanden ist, durch Schwefelsäure getrübt. Eisenoryd eines aufgelösten Messings bleibt zurück, wenn man das durch Kali erhaltene Präcipitat in Ammoniak auflöst. Kupfer und Zink gehen an das Ammoniak über, aber das Eisenoryd bleibt zurück.

Zu §. 262.

Zergliederung der Tellurerze.

Klaproth's später im 3. Bande der Venträge bekannt gemachte Analysen der Tellurerze sind daselbst S. 1. bis 34. nachzulesen. Der Gang der Analyse des Blättererzes weicht von der von mir S. 293. mitgetheilten zwar ab, lieferte aber dieselben Bestandtheile.

Nach dieser Zergliederung wird: a) das gepulverte Erz durch salpetersaure Satzsaure zerlegt, wor- nach der Schwefel mit etwas salzsaurem Silber zurückbleibt. b) Die abfiltrirte Solution, in welcher durch das Ausfließen ein Theil Telluroxyd niedergefallen ist, wird allmählich, so weit es thunlich ist, eingedampft. Das Telluroxyd löst sich wieder auf, und aus dem Eingedampften schießt in der Kälte salzsaures Blei an. c) Die von diesem abgegoffene Mutterlauge mit Weingeist verdünnt giebt häufigen Niederschlag von Telluroxyd (Tellurhydrat). d) Aus
der

der von dem Tellurhydrat abfiltrirten Flüssigkeit wird der Weingeist in einer Retorte abgezogen, und durch oxydulirtes salpetersaures Quecksilber das Gold gefällt. e) Die von dem Golde abgeseihete Lauge enthält noch Kupfer (und, wenn das das Tellurerz begleitende Korb-Braunsteinarz nicht völlig getrennt war, noch Manganoxyd). Das Kupfer wird durch Eisen gefällt. f) Der Schwefel von a wird abgeraucht, so bleibt das salzsaure Silber zurück. Es kann leicht mit Blei zu einem Silberkorn angesotten und abgetrieben werden.

Nach dieser Zergliederung enthalten 100 Theile des Erzes:

Blei	54,0
Tellur	32,2
Gold	9,0
Silber	0,5
Kupfer	1,3
Schwefel	3,0

Zu §. 265.

Zergliederung anderer Nickel haltiger Körper.

In neuern Zeiten hat man das Nickel in mehreren Verbindungen angetroffen, als 1) in den Meteorsteinen und dem Meteorisen, 2) in dem Chrysopras, 3) in dem Haarkies.

In den Meteormassen entdeckt man es durch Behandlung derselben mit salpetersaurer Salzsäure,

re, Fällung der aufgelösten Körper und Uebersättigung durch Ammoniak. Siktete man letzteres ab, so zeigt sich das Nickel durch die blaue Farbe des Filtrats.

Ist der Chrysopras durch Behandlung mit Kalk oder Natron aufgeschloffen, und die alkalische Solution mit Salzsäure zersetzt, so findet man das Nickeloryd in der Salzsäure durch Zersetzung mit Ammoniak im Ueberfluß.

Der Haarkies ist von Klaproth (s. Beyträge 5. Bd. S. 232.), in salpetersaurer Salzsäure aufgelöst, durch Ammoniak ebenfalls aus Nickel mit einer Spur von Kobalt und Arsenik gemischt gefunden.

Daß sich in den sogenannten Speisen der Hüttenwerke ein sehr bedeutender Nickelgehalt findet, lehrt uns die Hüttenkunde. Eine Zergliederung der Kobaltspeise habe ich in meinen neuern Erfahrungen B. 1. geliefert.

Hier möge eine neuere Analyse der Freyberger Bleyspeise, welche ich jedoch bis jetzt nur in qualitativer Hinsicht vornehmen konnte, Platz finden. a) Die fein gepulverte Speise wurde durch ihr zwölffaches Gewicht Salpetersäure zersetzt. Sie gab eine grüne Solution, welche etwas grauen zusammengefinterten Rückstand hinterließ. b) Das Filtrat gab, als das Ausföhwasser hinzukam, etwas weissen Niederschlag von Bismuth, welcher sich aber bey der Abdampfung bis ohngefähr auf das Volumen der angewandten Säure wieder auflöste. Bey der Abdampfung

pfung wurde die freie Säure durch Ammoniak bis auf einen geringen Antheil abgestumpft. c) Durch einige Tropfen hinzugefügter Salzsäure fiel aus der apfelgrünen Flüssigkeit ein weißer krystallinischer Niederschlag, von welchem der größte Theil der übrigen Flüssigkeit zur Verhütung eines größern Bismuthverlustes bloß abgeseigt, und nur der Rest filtrirt, und mit wenig kaltem Wasser ausgefüßt wurde. d) Der krystallinische Niederschlag zeigte sich als salzsaures Blei und Silber, und wurde durch siedendes Wasser zerlegt, wobei nur eine geringe Menge Hornsilber auf dem Filter verblieb, welches reducirt, und das salzsaure Blei durch Zinkmetall zerlegt wurde, wodurch bald Blei in glänzenden Schuppen niederfiel. e) Die abgeseigte und abfiltrirte Flüssigkeit von c wurde mit noch 20 Theilen Wasser verdünnt, wodurch sie milchicht wurde. Man ließ sie mehrere Tage ruhen, und dann wurde der größte Theil der blaßgrünen Flüssigkeit abgeseigt, der Rest aber filtrirt. Es blieb ein weißes Dryd zurück, welches mit 3 Theilen schwarzem Fluß reducirt, ein Bismuthstuck gab. f) Nachdem die von dem Bismuthhydrat abfiltrirte Flüssigkeit bis auf den vierten Theil wieder eingedampft war, zerlegte ich sie durch kohlensäuretes Natrium, wobei ein häufiger blaßgrüner Niederschlag zu Boden fiel. Schon die Solution hatte unzweifelhaft auf einem blanken Eisen eine Spur von Kupfer gezeigt. Um dieses zu scheiden, wurde der grüne Niederschlag in Schwefelsäure aufgelöst, und ein Paar Tropfen von der Säure mehr, als zur Auflösung nöthig

thig war, hinzugefügt. Diese freie Säure wurde nun wieder durch Ammonium gesättigt. Als die so hergestellte Flüssigkeit bis über die Hälfte eingedampft war, und einige Tage in einer Temperatur von 2 bis 6° + 0 Reaum. gestanden hatte, zeigten sich einige kleine dunkelblaue Krystallen von schwefelsaurem Kupfer. Sie wurden in siedendem Wasser aufgelöst, und durch Eisen schlug sich aus der Auflösung metallisches Kupfer nieder. g) Nach weiterer Eindampfung, bis nahe zur Trockne, gab die grüne Masse einen häufigen Anstoß von einem grünen Salze in der Kälte, welches als ammoniakhaltiger schwefelsaurer Nickel erkannt wurde. Ich löste es auf, und versetzte die Solution durch kohlensaures Natron. Das grüne Präcipitat wurde abfiltrirt, ausgesüßt und getrocknet. h) Um zu sehen, ob ich es mit reinem Nickelhydrat zu thun hätte, vermengte ich dasselbe mit eben so viel Glaspulver und einer gleichen Menge trockenem kohlensäurem Kali, und ließ das Gemenge 3 Stunden in einem heftigen Tiegel durch das Feuer des großen Windofens schmelzen. Nach der Erkaltung und dem Zerbrechen des Tiegels fand sich ein fast dehnbares Stück vom Magnet anziehbares Nickelforn, aber die oben über demselben befindene Glaschlacke war blaß schmalzblau, und ließ daher vermuthen, daß in dem dreysfachen Salze etwas Kobalt mit krystallisirt war. i) Die oben bey f von dem grünen Niederschlage abgeseihete Flüssigkeit wurde mit einigen Tropfen Salpetersäure (denn sie enthielt etwas freies Natron) abgestumpft, und in zwey Hälften

ten getheilt. Die eine Hälfte prägte ich mit effigien-
tem Blei auf Arseniksäure, und die andere Hälfte
mit salzsaurer Schwererde auf Schwefelsäure. Durch
das erst genannte Reagens erfolgte ein Niederschlag,
durch das zweyte aber nicht, woraus sich ergibt, daß
durch die Behandlung der Speise mit Salpetersäure
ein Theil ihres Arsenikgehaltes bis zur Arsenik-
oxydure worden ist. k) Noch war der geringe Rück-
stand, welcher bey a nach der ersten Auflösung der
Speise in Salpetersäure zurückgeblieben war, zu prü-
fen. Auf eine glühende Kohle gebracht, verbrannte
er mit einer blauen Flamme und unter dem bekannten
Geruch schweflichter Säure, wobei aber gegen das
Ende noch etwas arsenikalischer Rauch wahrnehmbar
war. Ein wenig graues auf der Kohle zurückgeblie-
benes Pulver schien noch anzudeuten von dem Schwe-
fel umhüllt gewesene Speise zu seyn. l) Endlich
fand ich noch eine Spur von Eisen in der Speise, als
ich: Durchsich Speisepulver mit Salzsäure kochte,
die erhaltene Auflösung mit Ammoniak fälligte und
übersättigte, und den hier verbleibenden Rückstand
abermals in Salzsäure auflöste. Diese Solution gab
mit blausaurem Kali eine nicht unbedeutende Färbung
zu erkennen. — Alle diese Versuche zeigen
es deutlich, daß unsere Vörspeise ein sehr ge-
müthiges Mineral, aus Nickel, Blei, Zinn, Kupfer,
Kobalt, Eisen, Zink, Schwefel und Sil-
ber zusammengesetzt, ist, und noch einer wiederholten
sorgfältigen Zergliederung in chemischer Hinsicht
bedarf.

Zu §. 268.

Zergliederung der Kobalterze.

In neuern Zeiten bediene ich mich zu der Zersetzung der Kobalterze des Königswassers. Nachdem das zerriebene Erz*), mit Kohlenstaub vermengt, so gut als möglich abgeröstet worden ist, wird ein Theil desselben mit dem zwölffachen Gewichte Königswasser bis zu gehöriger Zersetzung digerirt; es entsteht hierbey eine dunkelgrüne Solution, welche mit Wasser verdünnt schmutzig gelblichroth wird. Nach dem Abfiltriren derselben bleibt die kieselhaltige Gesteinart des Erzes zurück, und die abfiltrirte Solution wird in einer Retorte bis zur Trockne abgezogen, und der Rückstand sogleich in der Retorte mäßig ausgeglühet. Das ausgeglühete Residuum wird mit ohngefähr 20 Theilen Wasser aufgeweicht und filtrirt. Es verbleibt ein häufiger brauner Niederschlag auf dem Filter, in welchem sich Eisenoryd nebst Wismuthoryd und ein wenig weißer Arsenik befindet. Die durchgelaufene Flüssigkeit ist von schön rosenrother Farbe. Aus ihr fällt der Alkohol noch etwas Wismuthoryd. Nach dessen Abscheidung setze ich so lange essigsaures Blei hinzu, als noch ein Niederschlag entsteht; dieser ist aus salzsaurem und arseniksaurem Blei gemengt. Endlich zersetze ich die vom Niederschlage geschiedene essigsaure Solution durch kohlensaures Kalk, und erhalte

*) Diese Arbeit wurde bis jetzt von mir nicht mit reinem Kobalterz, sondern mit dem besten Fabrikenkobalt von den Blaufarbenwerken, unternommen.

te einen schönen pfirsichbläthfarbigen Niederschlag von kohlensäuerter Kobaldehydrat, welcher reducirt ein dehnbares vom Magnet anziehbares Kobaltmetall liefert.

Die Analyse eines neuen Schwefelkobaltes von Hisinger lese man nach im neuen Journal für Chemie und Physik, 2. Bd. S. 248.

Zu §. 271.

Zergliederung der Braunsteinerze.

Ueber die Zergliederung der Grau- und Schwarz-Braunsteinerze sehe man Klaproth's Werke 3. Bd. S. 304. u. f. nach.

Die Analyse eines neuen Kupfermanganerzes von Schlackenwalde von mir findet man im 2. Bande meiner neuen Erfahrungen.

Zu §. 273.

Scheidung des Arseniks.

Von denen in diesem §. angeführten Scheidungsmethoden ist noch Folgendes zu bemerken: ad a) Durch die Sublimation kann nie aller Arsenik aus metallischen Verbindungen ausgetrieben werden; es dient daher dieses Verfahren nur in qualitativer aber nicht in quantitativer Hinsicht. ad b) Auch hier wird man ein wenig arsenichte Säure in dem Abfiltrirten zu suchen haben. ad c) Unter diesen Umständen wird man schon viel Arseniksäure mit im Durchfiltrirten finden.

Am

Am sichersten verfährt man, wenn man arsenikhaltige Metalle völlig durch mehrfaches Abziehen von Salpetersäure über das Erzpulver oxydirt, und nun nach Aufweichung der Masse mit Wasser aus der entstandenen Auflösung die Arseniksäure durch essigsaures Blei als arseniksaures Blei präcipitirt. Das völlig abgetrocknete arseniksaure Blei enthält nach Berzelius neuester Bestimmung 34 Arseniksäure und 66 Bleioxyd, und 100 Theile Arseniksäure sind aus 58,7 Metall und 41,3 Sauerstoff zusammengesetzt.

Auch der Arsenikschwefel wird am besten durch Salpetersäure völlig oxydirt, und in Arsenik- und Schwefelsäure verändert. Die zwei entstandenen im Wasser aufzulösenden Säuren werden so geschieden, daß man zuerst durch essigsauren Baryt die Schwefelsäure, und aus der von dem schwefelsauren Baryt abgeschiedenen Flüssigkeit durch essigsaures Blei die Arseniksäure, niederschlägt.

Zu §. 275.

Zergliederung des Olivenerzes.

Klaproth lösete das Olivenerz in Salpetersäure auf, stumpfte die freie Säure der Solution durch Natron ab, und fällte nach der im vorigen §. gelehreten Art die Arseniksäure durch essigsaures Blei. Er fand auf diese Weise in 100 Theilen Olivenerz von Carrara: Kupferoxyd 50,62, Arseniksäure 45,00 und Wasser 3,50; s. Beytr. 3. Bd. S. 188.

Zu

Zu §. 290.

Scheidung der Chromsäure.

In neuern Zeiten wurde die Chromsäure, so wie das Chromoryd, häufiger im Mineralreiche, theils als färbender Bestandtheil in erdigen Fossilien, als im Spinell, Smaragd, Serpentin u. a., theils als vorwaltender Bestandtheil in eigenthümlichen Fossilien, angetroffen.

In allen Fällen dient das Aeskall für die Chromsauren, und eben dieses Mittel mit dem Zusatz von etwas Salpeter für die chromorydhaltigen, Verbindungen als Scheidungsmittel.

Zu §. 291.

Zerlegung des Chromeisensteins.

Den körnigen Chromeisenstein aus Steyermark, welchen ich durch die Güte des Hrn. B. von Zois während seiner hiesigen Anwesenheit erhielt, habe ich auf folgende Art zergliedert: 100 Gran des Erzpulvers glühte ich mit 600 Gran Aeskall und 200 Gran Salpeter gegen 2 Stunden lang im Platintiegel. Zur Aufweichung der geglühten Masse im Wasser waren mehrere Tage Zeit erforderlich. Nun hatte sich ein rothes Pulver zu Boden gesetzt, und die darüber stehende orangegelbe Flüssigkeit filtrirte ich ab. Der Rückstand auf dem Filter wog nach dem Ausglühen 35 Gran. Er lösete sich bis auf einen geringen Antheil in Salzsäure auf, und verhielt sich

ben

sich bei allen Proben als Eisenoryd. Die alkalische Flüssigkeit sättigte ich mit essigsaurem Ammoniak und erwärmte sie im Sandbade, wodurch sich Flocken von einer weißen schleimichten Erde absonderten. Durch Digestion mit Salzsäure löste sich dieser erdige Niederschlag größtentheils bis auf etwas Kieselerde auf; ausgeglühet wog dieselbe 1,5 Gran. Aus der Salzsäure fällte ich die Thonerde durch Ammoniak; sie wog ausgeglühet 7 Gran. — Die chromsaure Kalisolution wurde völlig durch salpetersaures Quecksilber zerlegt. Es fiel häufig röthlich chromsaures Quecksilberoryd nieder. Als dieses auf einem Filter gesammelt und in einer kleinen mit einer Vorlage verbundenen Glasretorte ausgeglühet wurde, ging allmählich Quecksilber über, und auf dem Boden der Retorte verblieb grünes Chromoryd. Der Retortenboden wurde abgesprengt und mit seinem Inhalte gewogen. Als das Chromoryd herausgenommen war, zeigte sich der Gewichtsverlust des Retortenbodens, als 52,5 Gran für das Chromoryd, an. Diefemach hatte ich in 100 Gran Chromeisenstein gefunden:

Chromoryd	52,5
Eisenoryd	35,0
Thonerde	7,0
Kieselerde	1,5

96,0

Verlust 4,0

Durch das Glühen in dem zweifständigen Feuer unsers großen Windofens verlor der Eisenstein im Thontiegel 3 und im Kohlentiegel 27 Gran. Jene 3 Gran

Man können daher für Wassergehalt des Chromsteinsteins gerechnet werden. Die im Kohlensteigei geschmolzene Masse war nur zum Theil metallisch, zum Theil schwarzbraune Schlacke, daher der Sauerstoffgehalt in diesem Fossil wohl noch etwas mehr als 24 in 100 betragen möchte.

Zu S. 333.

XXXb.

Bergliederung Cerer haltiger Fossilien.

Das schon weiter oben erwähnte und charakterisirte Cereroryd ist bis jetzt nur in einem norwegischen Fossil, dem Cererit, in dem neuesten Werner'schen Mineralsystem Cerinstein genannt, gefunden worden. Die Bergliederung dieses Fossils erfolgt leicht durch salpetersaure Salzsäure, welche bey anhaltender Digestion das Cereroryd und Eisenoryd (nach Hisinger auch ein wenig Kalkerde) auflöst. Die Kieselerde bleibe im aufgequollenen Zustande zurück. Nachdem die von der Kieselerde abfiltrirte Flüssigkeit durch Natron abgestümpft und durch die Verdampfung vermindert worden ist, fällt man das Eisenoryd durch bernsteinsaures Natron. Ist dieses abfiltrirt, getrocknet und ausgeglühet, so wird zuerst durch ein wenig zuckersaures Kali die Kalkerde gefällt, und aus der von dem zuckersauren Kali abfiltrirten bis zum Sieden erhitzten Flüssigkeit fällt man durch kohlenensäueres Kali das Cereroryd. — Nach Hisinger glebt der Cererit in 100:

Ce.

Eisenoxyd	68,59
Kieselerde	18,00
Eisenoxyd	2,00
Kalkerde	1,25
Wasser und etwas Kohlensäure	9,60

XXXc.

Zergliederung Columb haltiger Fossilien

Bis jetzt sind nur zwey einander sehr verwandte und nach Wollaston kaum als verschieden zu betrachtende Fossilien bekannt, welche die Columbsäure (welches Columboxyd) mit Eisen- und Manganoxyd in ihrer Mischung enthalten, nämlich der Columbit aus Nordamerika und der Tantalit aus Abo in Finnland.

Ersterer enthält nach Wollastons neuester

Analyse: 80 Columboxyd,
15 Eisenoxyd und
5 Manganoxyd.

Der Tantalit ist nach Klaproth in 100 zusam-

mengefest aus: 88 Columboxyd,
10 Eisenoxydul,
2 Manganoxyd.

Die Zersetzung dieses Fossils erfolgt durch 6- bis 8mal seines Gewichtes Aetkali auf die schon mehrmals gezeigte Art. Schwache Salzsäure zersetzt sodann die aufgeweichte alkalishe Masse. Bey der Uebersättigung mit dieser Säure und folgender Digestion lösen sich

sich Eisen und Mangan in der Salzsäure auf, und das Columboryd bleibt unaufgelöst zurück.

Man lese über diesen Gegenstand nach:

Silberts Annalen, Bd. 37. S. 93. und Bd. 40. S. 49.

Neues Journal d. Chemie u. Physik, 1. Bd. S. 520.

Davy's Elements of Chemistry, Vol. I. p. 432.

Klaproth's Beiträge, 5. Bd. S. 1.

Druckfehler.

- S. 6. 3. 4. u. 5. steht Leopold vor Gobou statt vor Smelin
- S. 37. 3. 1. u. 3. von unten steht Centre statt Cent
- S. 60. 3. 11. steht Automolisch statt Automosit

Ueber:

Uebersicht des Inhalts

von

dem Handbuche und den Nachträgen.

Die bloßen Zahlen bezeichnen die Seiten im Handbuche, und die Zahlen mit vorgelegtem N. die Seiten in den Nachträgen.

Einleitung.

Beschäftigung des Chemikers im Allgemeinen und
des Analytikers ins Besondere, 1.

Probe für die Richtigkeit einer Analyse, 2.

Verfolgung der Analyse bis auf die Elemente oder
bloß bis auf die nähern Bestandtheile der Fossil-
en, 2.

Nutzen der Analyse der Mineralkörper, 3.

Dem Analytiker nöthige Vorkenntnisse, 5.

Methode des Studiums der analytischen Chemie, 7.

Dem Analytiker nöthige chemische Hülfsmittel oder
Reagentien, 7.

Dem Analytiker nöthige mechanische Hülfsmittel
oder Geräthschaften, 8. N. 5.

Dem Analytiker nöthige Eigenschaften, 13.

Eor.

Sorge für Erhaltung der Gesundheit beim Analysiren, 14.

Handgriffe beim Analysiren, 14.

Einteilung einer Analyse in drey Hauptarbeiten, 34.

Geschichte der analytischen Chemie, 34.

Namen der vorzüglichsten Analytiker, 36. N. 5.

Schriften derselben, 38. N. 6.

Erster Theil.

Anleitung zur Zubereitung, Prüfung und Reinigung der Reagentien, 51.

Säuren, 54.

Schwefelsäure, 54.

Salpetersäure, 62. N. 8.

Salzichte Säure, gemeine Salzsäure, 69. N. 9.

Königswasser, 76.

Phosphorsäure, 77. N. 9.

Verarsäure, 79.

Kohlensäure, 81.

Flusssäure, 82.

Essigsäure, 83. N. 10.

Zuckersäure, 85.

Weinsteinsäure, 87.

Gallussäure, 90. N. 11.

Gerbestoff, N. 12.

Blausäure, 91. N. 12.

Bernsteinsäure, N. 14.

Benzoesäure, N. 14.

Alkalien, 94.

Kali, 94. N. 15.

Natron, 101.

Ammoniak, 102.

Erden, 105.

Kalkerde, 105. N. 16.

Schwererde, 108. N. 16.

Strontianerde, N. 17.

Kieselerde, 110.

Thonerde, 112. N. 17.

Zallerde, 114.

Metalle, 115.

Silber, 116.

Kupfer, 118.

Quecksilber, 120.

Zinn, 121. N. 18.

Zink, 123.

Eisen, 124.

Mittelsalze, 124.

Schwefelsaure Mittelsalze, 125. N. 18.

Salzsaure Mittelsalze, 125. N. 18.

Salpetersaure Mittelsalze, 125.

Essigsaure Mittelsalze, 126.

Zuckersaures Kali, 126.

Weinsteinsaures Kali, 126.

Blausäures Kali, 126.

Bernsteinsaure Alkalien, N. 18.

Benzoesaure Alkalien, N. 18.

Chromsaures Kali, N. 18.

Bestandtheile verschiedener bey den Analysen vorkommenden Mittelsalze, nebst Angabe der verschiedenen Sättigungsgrade der Säuren und Alkalien, 126.

Schwe.

Schwefellebern, 131.

Geschwefeltes Kali, 131.

Geschwefeltes Ammoniak, 132.

Geschwefelte Strontianerde, 133.

Schwefelwasserstoff-Wasser, N. 18.

Ueberdieß.

Seife im Alkohol, 134.

Alkohol, 134.

Reines Wasser, 136.

Von Lacmus, Carcuma, Zermuschac, braunem Ind,
Alcanna, Rhabarber, Beilähen, Kirscheblum
und rothen Rosen bereitete Lincturen oder damit
gefärbte Papiere, 137.

Zweiter Theil

Charakterisirende chemische Kennzeichen der Bestandtheile mineralischer Körper, 139.

Erden, 143. N. 19.

Kieselerde, 143. N. 20.

Thonerde, 144. N. 20.

Bergkiese, 144. N. 20.

Zirkonerde, 144.

Lafite, 145. N. 20.

Schwererde, 145. N. 20.

Strontianerde, 145. N. 20.

Kalkerde, 146. N. 20.

Yttererde, N. 21.

Metallen, 146.

Kupfer, 147. N. 22.

Wasser, 148. N. 22.

Ammoniak, 148.

Ein

Säuren, 149.

Schwefelsäure, 149. N. 23.

Schwefliche Säure, 150. N. 23.

Salpetersäure, 150.

Salzsäure, 150.

Flußsäure, 150. N. 24.

Phosphorsäure, 151. N. 24.

Borarsäure, 151. N. 24.

Bernsteinsäure, 151. N. 25.

Honigsteinsäure, 151. N. 25.

Kohlensäure, 151.

Arseniksäure, 152. N. 25.

Molybdänsäure, 152. N. 25.

Scheelsäure, 152. N. 25.

Chromsäure, 152.

Metalle, 153.

Gold, 153.

Platin, 154. N. 26.

Silber, 154.

Kupfer, 154. N. 26.

Bley, 154. N. 27.

Eisen, 154. N. 27.

Zinn, 155. N. 27.

Braunstein oder Mangan, 155. N. 27.

Zink, 155.

Wismuth, 155.

Spießglas, 156.

Tellur oder Silvan, 156.

Kobalt, 157. N. 27.

Nickel, 157.

Arsenik, 157. N. 28.

Uran, 157. N. 28.

Merkur oder Titan, 157.

Quecks.

Quecksilber, 158.

Palladium, N. 28.

Iridium, N. 28.

Rhodium, N. 29.

Osmium, N. 29.

Cerur, N. 30.

Columb oder Columbsäure, N. 30.

Gemeine brennbare Körper.

Schwefel, 158.

Kohlenstoff, 158. N. 31.

Kohlenstoffschwefel (Schwefelalkohol), N. 31.

Luftarten, 158. N. 32.

Hepatische Luft, 159.

Gekohlte brennbare Luft, 159.

Salpetersaure Luft, 160.

Lebensluft, 160.

Schwefelwasserstoffsaure Luft, 160.

Gasförmiges Kohlenoxyd, N. 32.

Geschwefeltes Kohlenwasserstoffgas, N. 32.

Geschwefeltes Stickgas, N. 33.

Del bildendes Gas, N. 33.

Mittelsalze, 160.

Schwefelsaure Mittelsalze, 161.

Salzsaure Mittelsalze, 165.

Salpetersaure Mittelsalze, 167.

Flußsaure Mittelsalze, 168.

Borarsaure Mittelsalze, 169.

Phosphorsaure Mittelsalze, 169.

Kohlensaure Mittelsalze, 170.

Schwefellebern, 170.

Alkalische Schwefelleber, 170.

Kalkleber, 171.

Gemeine brennbare Körper.

Erdharz, 171.

Bergöl, 171.

Bituminöses Kalt, 171.

Extraktivstoff, 172.

Thierischer Extraktivstoff, 172.

Ein Beispiel, 172.

Vorläufige Untersuchungen der Fossilien auf dem trocknen Wege, 173.

In Retorten, 174.

In Tiegeln, 176.

Vor dem Löthrohre und der Blasemaschine, 183.

N. 33.

Mit atmosphärischer Luft, 183. N. 33.

Mit Sauerstoffgas, 193.

Mit Sauer- und Wasserstoffgas, N. 35.

Schriften hierüber, 199.

Beispiele, 201.

Dritter Theil.

Anleitung zur genauern Analyse der Mineralkörper selbst, nebst Beyspielen zur Erläuterung, 207.

Kieselerde haltige Fossilien.

Scheidung der Kieselerde, 211. N. 36.

Zergliederung des schwarzgrauen Feuersteins, 212.

Lamp. Nachtr. 3. anal. Chem.

3

Thon-

Thonerde haltige Fossilien.

Scheidung der Thonerde, 215.

Zergliederung des Feldspath's, 216. N. 37.

Beryllerde haltige Fossilien.

Scheidung der Beryllerde, 220. N. 38.

Zergliederung des Beryll's, 221.

Zergliederung des Schmaragds, N. 38.

Zirkonerde haltige Fossilien.

Scheidung der Zirkonerde, 223. N. 41.

Zergliederung des Zirkons, 223. N. 41.

Tallerde haltige Fossilien.

Scheidung der Tallerde, 227. N. 42.

Zergliederung des blättrigen Chlorits, 228.

Zergliederung des blättrigen Augits, N. 42.

Kalkerde haltige Fossilien.

Scheidung der Kalkerde, 231. N. 43.

Zergliederung des körnigen Kalksteins, 232.

Zergliederung des saßrigen Gypses, 233.

Zergliederung des Dolomits, N. 44.

Schwererde haltige Fossilien.

Scheidung der Schwererde, 237. N. 44.

Zergliederung des stänglichen Schwerspath's, 238.

Zergliederung des Kreuzsteins, N. 45.

Strontianerde haltige Fossilien.

Scheidung der Strontianerde, 241. N. 46.

Zergliederung des Celestins und Strontianits, 241.

Yttererde haltige Fossilien.

Scheidung der Yttererde bey

Zergliederung des Gadolinit's, 243. N. 47.

Pla.

Platinerge.

Scheidung des Platins bey

Zergliederung des rohen oder Gebiegen-Platins,

N. 49.

Golderge.

Scheidung des Goldes, 250.

Zergliederung eines dunkel messinggelben Gebiegen-

Goldes, 251.

Zergliederung eines gäldischen Schwarzkupfers,

N. 53.

Silbererge.

Scheidung des Silbers, 254.

Zergliederung des lichten Rothgiltigerzes, 255.

N. 55.

Quecksilbererge etc.

Scheidung des Quecksilbers, 258.

Zergliederung des dunkelrothen Zinnober, 259.

Zergliederung des Freyberger Silberamalgams,

N. 55.

Kupfererge.

Scheidung des Kupfers, 261. N. 57.

Zergliederung des gemeinen Kupferkieses, 262.

Eisenerge.

Scheidung des Eisens, 265. N. 57.

Zergliederung des dichten Rotheisensteins, 268.

Bleierge.

Scheidung des Bleies, 272. N. 59.

Zergliederung des Schwarzbleyerzes, 274.

Zinnerge.

Scheidung des Zinns, 277. N. 59.

Zergliederung des Zinnsteins, 278.

Zinkerze.

Scheidung des Zinks, 281. N. 60.

Zergliederung der schwarzen Blende, 282.

Zergliederung des Antomolits, N. 60.

Wismutkerze.

Scheidung des Wismuths, 286.

Zergliederung des Wismuthkaders, 286.

Spießglanzerze.

Scheidung des Spießglanzes, 289.

Zergliederung des Weißspießglanzerzes, 290.

Tellurerze.

Scheidung des Tellurs, 291.

Zergliederung des Blättererzes, 292. N. 61.

Nickelerze 1c.

Scheidung des Nickels, 295.

Zergliederung des Kupfernickelkaders, 296.

Zergliederung der Meteor Massen, N. 62.

Zergliederung des Chrysoprases, N. 63.

Zergliederung des Haarkieses, N. 63.

Zergliederung der Kobaltspeife, N. 63.

Zergliederung der Bleyspeife, N. 63.

Kobalterze.

Scheidung des Kobalts, 299.

Zergliederung des Glanzkobalts, 300.

Zergliederung des Fabrikentkobalts, N. 67.

Zergliederung des Schwefelkobalts, N. 68.

Braunsteinerze.

Scheidung des Braunsteins, 304.

Zergliederung des sibirischen Rothbraunsteinerzes, 305.

Zergliederung eines Kupfermanganerzes, N. 68.

Zergliederung der Gran- u. Schwarz-Braunsteinerze,
N. 68.

Nr.

Arsenitzerze.

Scheidung des Arsens, 308. N. 68.

Zergliederung des gemeinen Arsenkieses, 309.

Zergliederung des Blidenerzes, 311. N. 69.

Uranerze.

Scheidung des Urans, 313.

Zergliederung eines bis jetzt noch unbestimmten Uranerzes*), 314.

Titanerze.

Scheidung des Titans, 318.

Zergliederung des Menakans, 320.

Molybdänerze.

Scheidung des Molybdäns, 324.

Zergliederung des gemeinen Molybdäns, 324.

Zergliederung des Gelbbleyerzes, 327.

Scheelerze.

Scheidung der Scheelsäure, 328.

Zergliederung des Wolframs, 329.

Chromerze.

Scheidung der Chromsäure, 331. N. 70.

Zergliederung des Rothbleyerzes, 332.

Zergliederung des Chromeisensteins, N. 70.

Cerinerze.

Scheidung des Cerinoryds bey

Zergliederung des Cererits (Cerinstein), N. 72.

Columberze.

Scheidung der Columbsäure bey

Zergliederung des Columbits, N. 73.

Zergliederung des Tantalits, N. 73.

Ge.

*) Uranjaopis; s. Freiesleben's geognostische Arbeiten, 6. Bd. S. 192.

Gemeine brennbare Körper, 334.

Untersuchung der inflammablen Stoffe, 335.

Demant, 337.

Houigstein, 337.

Bernstein, 338.

Steintohlen, 338.

Erdpech, 339.

Bergbl, 339.

Graphit, 340.

Kohlenblende, 341.

Hornblende und Eudischer Stein, 341.

Schwefelhaltige Fossilien, 341.

Mittelsalze, 342.

Untersuchung der Mittelsalze bey

Zergliederung des ungarischen Natrons, 343.

Zergliederung des Alauns, 345.

Mineralwässer, 346.

Untersuchung der Inkrformfähigen Substanzen, der

Salze und des Gehalts an reinem Wasser, 347.

Zergliederung des Elsterwassers, 348.



In unterzeichneter Verlagsbandlung sind noch folgende in
das Gebiet der Chemie einschlagende Schriften vom
Hrn. Bergcommissionsrath Lampadius erschienen.

Erfahrungen über den Kunkelrâbenzucker, 8. 800. 6 gr.

Beiträge zur Erweiterung der Chemie und Hüttenkunde, gr. 8.
m. Kpfrn. 804. 1 thlr. 15 gr.

Grundriß der Atmosphärologie, nebst Literatur derselben, 8.
806. 1 thlr. 12 gr.

Bad zu Godelheim mit seinen reizenden Umgebungen, 8. 806.
broch. 6 gr.

Systematische chemische Darstellung der Naturkörper in 32 Klas-
sen, zum Gebrauch bey Vorlesungen, Pat. 808. 12 gr.

Erläuternde Experimente über die Grundlehren der allgemeinen
und Mineral-Chemie, nach eigenen Beobachtungen gesam-
melt und mit einer Vorrede des Verfassers in zwey Bänden
herausgegeben.

1ster Band, die Experimente über die allgemeine Chemie enth.,
von Breisig, 8. 809. 1 thlr. 12 gr.

2ter Band, die Experimente über die Mineral-Chemie, enth.,
von Bercht und Busch, 8. 810. 2 thlr.

Stärkenzucker und Kassanienkaffee, 2te verb. Aufl. mit Anmer-
kungen, 8. 812. 6 gr.

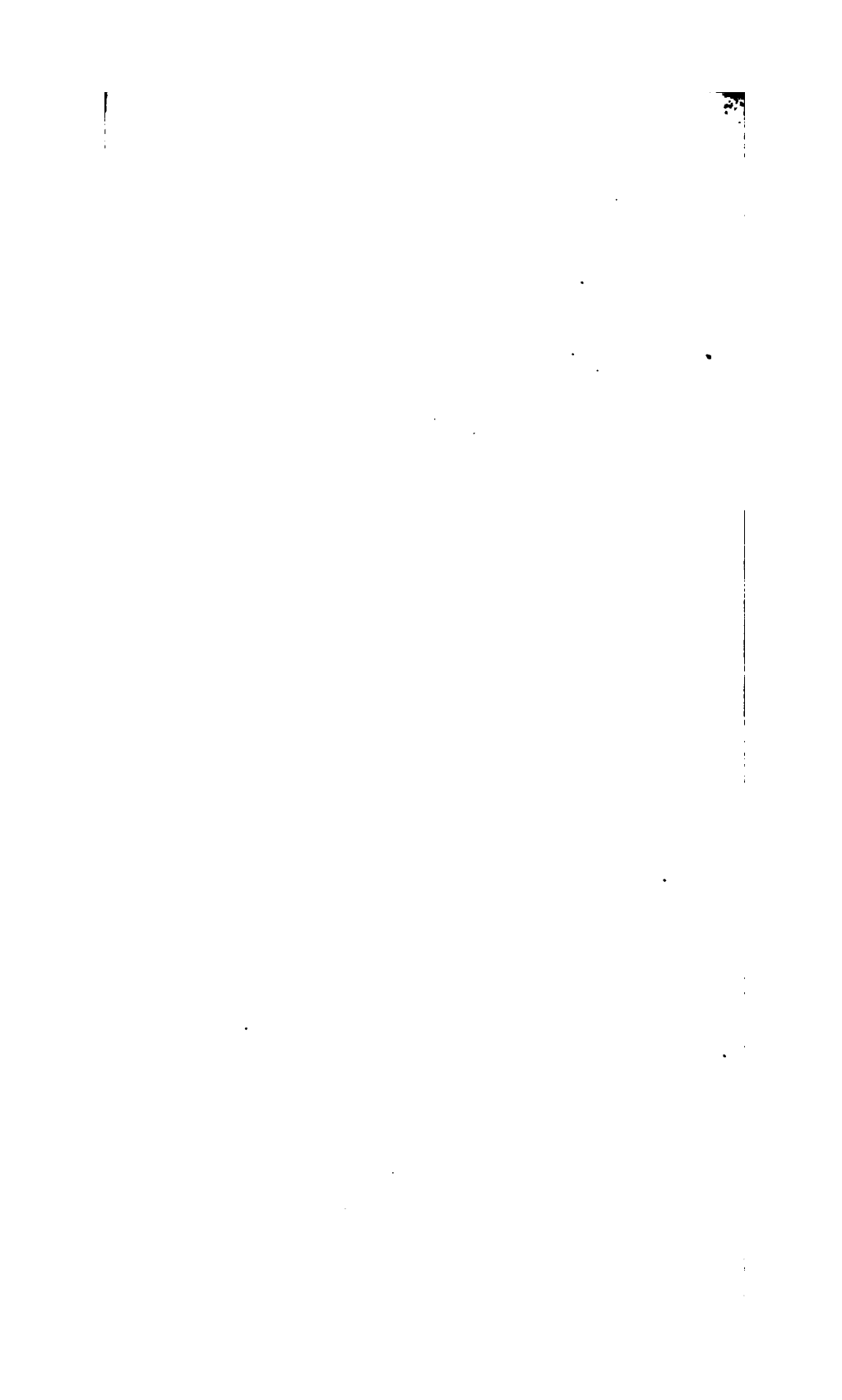
Grundriß der technischen Chemie, zum Gebrauch bey Vorlesun-
gen und Selbstunterricht, 8. 815. 1 thlr. 12 gr.

Beiträge zur Atmosphärologie, ein Nachtrag zum Grundriß der
Atmosphärologie, m. 1 Kpfr. 8. 817. 1 thlr.

Chemische Briefe für Frauenzimmer, von Häuslichkeit und Bil-
dung, 8. 817. br. 1 thlr. 8 gr.

Die ehemals einzeln herausgekommenen Briefe sind hier von
dem Herrn Verfasser aufs Neue durchgesehen, verbessert
und mit noch einmal so viel Briefen vermehrt.

Grundriß der Electrochemie, 8. 817. br. 9 gr.







90T 10 1980

